### TRAITE DE COPERATION EN MATIERE LE BREVETS

**PCT** 

#### **NOTIFICATION D'ELECTION**

(règle 61.2 du PCT)

FRANCES, Jean-Marc etc

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

Commissioner **US Department of Commerce United States Patent and Trademark** 

Office, PCT

2011 South Clark Place Room

CP2/5C24

Arlington, VA 22202

Date d'expédition (jour/mois/année) 21 février 2001 (21.02.01)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE en sa qualité d'office élu
Demande internationale no PCT/FR00/01571	Référence du dossier du déposant ou du mandataire R 99069
Date du dépôt international (jour/mois/année) 08 juin 2000 (08.06.00)	Date de priorité (jour/mois/année) 11 juin 1999 (11.06.99)
Déposant	

1.	L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:
	dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le:
	18 décembre 2000 (18.12.00)
	dans une déclaration visant une élection ultérieure déposée auprès du Bureau international le:
2.	L'élection X a été faite
	n'a pas été faite
	avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé à la règle 32.2b).

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé

Kiwa Mpay

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

Expéditeur:

L'ADMINISTRATION CHARGEE DE L'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Destinataire:

TROLLIET, Maurice RHODIA SERVICES

Dir. de la Propriete Industrielle Centre de Recherches de Lyon

**BP62** 

69192 SAINT-FONS CEDEX

FRANCE

FAX: 04,72,89,69.68

PCT

NOTIFICATION DE TRANSMISSION DU RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(règle 71.1 du PCT)

Date d'expédition

(jour/mois/année)

10.09.2001

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

R 99069

Date du dépot international (jour/mois/année)

08/06/2000

NOTIFICATION IMPORTANTE

Date de priorité (jour/mols/année)

1,1/06/1999

Déposant

**RHODIA CHIMIE** 

PCT/FR00/01571

Demande Internationale No.

- 1. Il est notifié au déposant que l'administration chargée de l'examen préliminaire international a établi le rapport d'examen préliminaire international pour la demande internationale et le lui transmet ci-joint, accompagné, le cas échéant, de ces annexes.
- 2. Une copie du présent rapport et, le cas échéant, de ses annexes est transmise au Bureau international pour communication à tous les offices élus.
- Si tel ou tel office élu l'exige, le Bureau international établira une traduction en langue anglaise du rapport (à l'exclusion des annexes de celui-ci) et la transmettra aux offices intéressés.

#### 4. RAPPEL

Pour aborder la phase nationale auprès de chaque office élu, le déposant doit accomplir certains actes (dépôt de traduction et paiement des taxes nationales) dans le délai de 30 mois à compter de la date de priorité (ou plus tard pour ce qui concerne certains offices) (article 39.1) (voir aussi le rappel envoyé par le Bureau international dans le formulaire PCT/IB/301).

Losrqu'une traduction de la demande internationale doit être remise à un office élu, elle doit comporter la traduction de toute annexe du rapport d'examen préliminaire international. Il appartient au déposant d'établir la traduction en question et de la remettre directement à chaque office élu intéressé.

Pour plus de précisions en ce qui concerne les délais applicables et les exigences des offices élus, voir le Volume II du Guide du déposant du PCT.

Nom et adresse postale de l'administration chargée de l'examen préliminaire international

Office européen des brevets D-80298 Munich

Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

Fax: +49 89 2398 - 4465

Fonctionnaire autorisé

Connolly, M

Tél.+49 89 2399-8021



		)	
		v	
	•		
			•
-			

PCT

12.9.91

### RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence mandataire R 99069	Э	ssier du déposant ou du	POUR SUITE A D	ONNER		ication de transmission du rapport d'examen e international (formulaire PCT/IPEA/416)	
Demande	interna	tionale n°	Date du dépot internation	onal (jour/m	ois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)	
PCT/FR	00/01	571	08/06/2000	-		11/06/1999	
Classificat C08K5/0		ernationale des brevets (CIB	) ou à la fois classification	nationale e	CIB		
Déposant RHODIA	CHI	MIE					
1. Le printerr	<ol> <li>Le présent rapport d'examen préliminaire international, établi par l'administaration chargée de l'examen préliminaire international, est transmis au déposant conformément à l'article 36.</li> </ol>						
2. Ce R	APPO	ORT comprend 5 feuilles,	y compris la présente	feuille de d	couverture.		
1	été mo 'admir	odifiées et qui servent de	base au présent rappo	ort ou de fe	uilles conte	es revendications ou des dessins qui ont enant des rectifications faites auprès de 70.16 et l'instruction 607 des Instructions	
Ces	annex	es comprennent feuilles					
3. Le pr	ésent	rapport contient des indi	ications relatives aux p	oints suiva	ınts:		
	$\boxtimes$	Base du rapport					
li li		Priorité					
111		Absence de formulation d'application industrielle		ouveauté,	l'activité inv	ventive et la possibilité	
l IV		Absence d'unité de l'inv	vention				
V	×	Déclaration motivée sel d'application industrielle	lon l'article 35(2) quant e; citations et explicatio	à la nouve ns à l'appi	eauté, l'activ ui de cette d	rité inventive et la possibilité léclaration	
VI.		Certains documents cit	÷				
VII		Irrégularités dans la de					
VIII	_ ⊠	Observations relatives	à la demande internation	onale			
Date de printernation		tion de la demande d'exame	n préliminaire	Date d'ac	hèvement du	présent rapport	
18/12/20	000			10.09.2001			
	rélimin	postale de l'administration ch aire International:	argée de	Fonctionnaire autorisé			
<u></u>	D-80	ce européen des brevets 0298 Munich +49 89 2399 - 0  Tx: 523656	S epmu d	Dury, O	i	(Value Salar	
1	Fax	+49 89 2399 - 4465		N° de télé	phone +49 8	9 2399 8313	



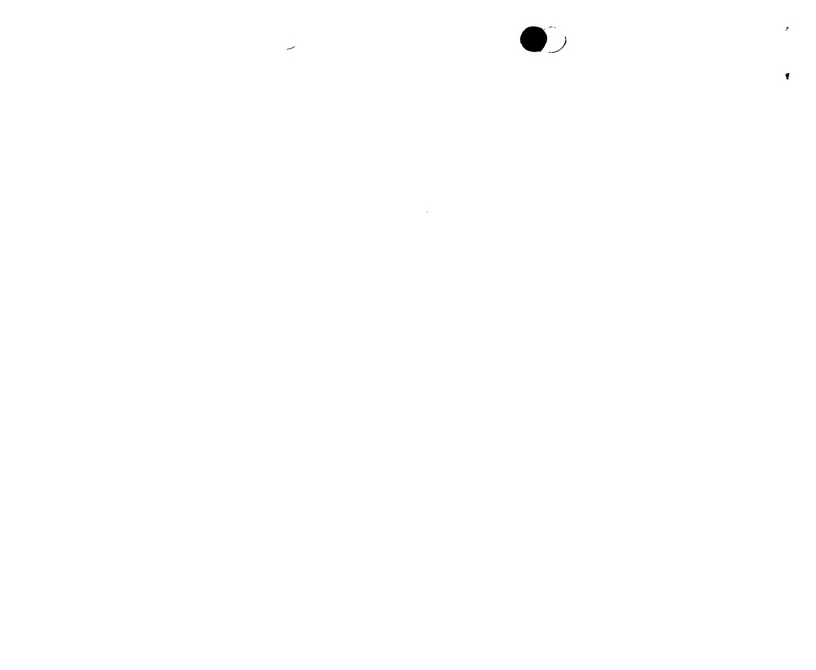


# RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/01571

#### I. Base du rapport

1.	à l'o rap	ce qui concerne les <b>éléments</b> de la démande internationale (les féuilles de remplacement qui ont été rémises iffice récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent port comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent de modifications (règles 70.16 et 70.17)):							
	Des	scription, pages:							
	1-2	9 v	rersion initiale						
	Rev	vendications, N°:							
	1-9	V	rersion initiale						
<ol> <li>En ce qui concerne la langue, tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration lui ont été remis dans la langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contradonnée sous ce point.</li> </ol>									
	Ces	s éléments étaient à l	a disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est :						
		<u>-</u>	uction remise aux fins de la recherche internationale (selon la règle 23.1(b)).						
		la langue de publica	a langue de publication de la demande internationale (selon la règle 48.3(b)).						
		la langue de la tradu 55.3).	uction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la règle 55.2 ou						
3.	inte		équences de nucléotides ou d'acide aminés divulguées dans la demande néant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des						
		contenu dans la der	nande internationale, sous forme écrite.						
		déposé avec la dem	ande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.						
		remis ultérieuremen	t à l'administration, sous forme écrite.						
		remis ultérieuremen	t à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.						
			n laquelle le listage des séquences par écrit et fourni ultérieurement ne va pas au-delà e dans la demande telle que déposée, a été fournie.						
			n laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à es séquences Présenté par écrit, a été fournie.						
1.	Les	modifications ont en	traîné l'annulation :						
		de la description,	pages:						
		des revendications,	n <sup>os</sup> :						
		des dessins,	feuilles:						





# RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/01571

5.	Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées
	comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle
	70.2(c)):

(Toute feuille de remplacement comportant des modifications de cette nature doit être indiquée au point 1 et annexée au présent rapport)

- 6. Observations complémentaires, le cas échéant :
- V. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration
- 1. Déclaration

Nouveauté Oui : Revendications Noui: 1-9

Non: Revendications

Activité inventive Oui : Revendications

Non: Revendications IS non: 1-9

Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications IA oui: 1-9

Non: Revendications

2. Citations et explications voir feuille séparée

#### VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description : voir feuille séparée





# RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR00/01571 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

#### Paragraphe V

#### 1. Documents cités:

D1: FR-A-2 757 870 D2: EP-A-0 522 703

#### 2. Nouveauté: Art. 33(2) PCT

2.1 D1 décrit un procédé de revêtement de joint de culasse comprenant la mise en oeuvre d'une composition silicone comprenant une POS et un sel amorceur identiques à ceux de la revendication 1 de la demande.

D1 ne décrit pas l'utilisation de réactif diluant C.

2.2 D2 décrit l'utilisation d'un diluant réactif pour améliorer les performances d'un catalyseur de type sel de bis(aryl)iodonium pour résines epoxysilicone. Les résines et les catalyseurs décrits dans D2 tombent sous le champ de la revendication 1 de la demande (composés A et B). D2 enseigne que l'utilisation des diluants réactifs conduit à une meilleure miscibilité du catalyseur et à des compositions possédant une meilleure stabilité, de meilleures performance de durcissement, et une meilleure antiadhérence.

D2 ne divulgue pas l'utilisation de ces compositions pour le revêtement de joints de culasse.

- 2.3 Les autres documents cités dans le rapport de recherche ne mentionnent pas l'utilisation de diluant réactif C.
- 2.4 Le contenu des revendications 1-7 de la demande est donc nouveau.

#### 3. Activité inventive: Art. 33(3) PCT

3.1 Le procédé selon la présente demande se distingue de l'art antérieur le plus proche D1 de par l'utilisation de diluants réactifs C.

La présente demande ne contient aucun exemple comparatif concernant l'art antérieur le plus proche D1. L'affirmation de la Demanderesse comme quoi la présente demande est un perfectionnement vis-à-vis des compositions ne comprenant pas de diluant réactif (et donc vis-à-vis de D1) n'est pas soutenu par des



÷ .

preuves et ne peut pas être pris en considération (demande: page 12, lignes 27-31).

Le problème objectif de la demande est donc celui de fournir un autre procédé pour le revêtement de joints de culasse.

Partant de D1, il est évident pour l'homme du métier de résoudre ce problème en utilisant dans le procédé de D1 n'importe quel composé connu, y compris un diluant réactif tel que C) dont l'utilisation pour améliorer les performances du sel amorceur est déjà connue de D2.

Le contenu des revendications 1 et 4-9 n'est donc pas inventif.

La demanderesse n'a pas démontré en quoi le fait d'utiliser le procédé selon l'invention sur un support de joint de culasse métallique présentait un caractère inventif. Il semble que cela ne représente qu'une simple variation de routine du procédé connu de D1 qui concerne tous les types de joint de culasse, donc y compris ceux selon les revendications 2-3 de la demande.

Le contenu des revendications 2-3 n'est pas inventif.

- 3.2 Pour démontrer le caractère inventif la Demanderesse aurait du établir un lien entre la **caractéristique distinguante** et un effet technique surprenant produit par l'invention ou avoir rendu plausible que cette caractéristique distinguante ne découlait pas de manière évidente des enseignements de l'état de la technique, en particulier de D1-D2.
- Le contenu des revendications 1-9 peut être utilisé industriellement.

#### Paragraphe VIII

La formulation de la revendication 1, composé C (page 34, ligne 8: "organosilicique (\*2) ou" semble suggérer que les GFR sont optionnels ce qui n'est pas en accord avec le reste de la description (p. ex. page 7, lignes 15-16). Ce passage aurait du être modifié.



#### TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS



PCT

AVIS INFORMANT LE DEPOSANT DE LA COMMUNICATION DE LA DEMANDE INTERNATIONALE AUX OFFICES DESIGNES

(règle 47.1.c), première phrase, du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

TROLLIET, Maurice **Rhodia Services** Direction de la Propriété Industrielle Centre de Recherches de Lvon Boîte postale 62

F-69192 Saint-Fons **FRANCE** 

RESU 0 2 JAN. 2001

Date d'expédition (jour/mois/année)

21 décembre 2000 (21.12.00)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

R 99069

AVIS IMPORTANT

Demande internationale no PCT/FR00/01571

Date du dépôt international (jour/mois/année) 08 juin 2000 (08.06.00)

Date de priorité (jour/mois/année) 11 juin 1999 (11.06.99)

Déposant

RHODIA CHIMIE etc

 Il est notifié par la présente qu'à la date indiquée ci-dessus comme date d'expédition de cet avis, le Bureau international a communique, comme le prévoit l'article 20, la demande internationale aux offices désignés suivants: AG,AU,DZ,KP,KR,US

Conformément à la règle 47.1.c), troisième phrase, ces offices acceptent le présent avis comme preuve déterminante du fait que la communication de la demande internationale a bien eu lieu à la date d'expédition indiquée plus haut, et le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale à l'office ou aux offices désignés.

- 2. Les offices désignés suivants ont renoncé à l'exigence selon laquelle cette communication doit être effectuée à cette date:
  - AE,AL,AM,AP,AT,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,CA,CH,CN,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,EA,EE,EP,ES,FI,GB,GD, GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX, NO,NZ,OA,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZW La communication sera effectuée seulement sur demande de ces offices. De plus, le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale aux offices en question (règle 49.1)a-bis)).
- 3. Le présent avis est accompagné d'une copie de la demande internationale publiée par le Bureau international le 21 décembre 2000 (21.12.00) sous le numéro WO 00/77083

#### RAPPEL CONCERNANT LE CHAPITRE II (article 31.2)a) et règle 54.2)

Si le déposant souhaite reporter l'ouverture de la phase nationale jusqu'à 30 mois (ou plus pour ce qui concerne certains offices) à compter de la date de priorité, la demande d'examen préliminaire international doit être présentée à l'administration compétente chargée de l'examen préliminaire international avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité.

Il appartient exclusivement au déposant de veiller au respect du délai de 19 mois.

Il est à noter que seul un déposant qui est ressortissant d'un Etat contractant du PCT lié par le chapitre Il ou qui y a son domicile peut présenter une demande d'examen préliminaire international.

#### RAPPEL CONCERNANT L'OUVERTURE DE LA PHASE NATIONALE (article 22 ou 39.1))

Si le déposant souhaite que la demande internationale procède en phase nationale, il doit, dans le délai de 20 mois ou de 30 mois, ou plus pour ce qui concerne certains offices, accomplir les actes mentionnés dans ces dispositions auprès de chaque office désigné ou élu.

Pour d'autres informations importantes concernant les délais et les actes à accomplir pour l'ouverture de la phase nationale, voir l'annexe du formulaire PCT/IB/301 (Notification de la réception de l'exemplaire original) et le volume II du Guide du déposant du PCT.

> Bureau internati nal de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 G n've 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé

J. Zahra

no de téléphone (41-22) 338.83.38

		V	
		÷	



MATIERE DE BREVETS

FCT 2 8 FEV. 2001

INFORMATIONS RELATIVES AUX
OFFICES ELUS QUI ONT RECU
NOTIFICATION DE LEUR ELECTION

(règle 61.3 du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

TROLLIET, Maurice Rhodia Services Direction de la Propriété Industrielle Centre de Recherches de Lyon

F-69192 Saint-Fons

Boite postale 62

**FRANCE** 

Date d'expédition (jour/mois/année)

21 février 2001 (21.02.01)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire R 99069

INFORMATION IMPORTANTE

Demande internationale no PCT/FR00/01571

Date du dépôt international (jour/mois/année) 08 juin 2000 (08.06.00)

Date de priorité (jour/mois/année) 11 juin 1999 (11.06.99)

Déposant

**RHODIA CHIMIE etc** 

1. Le déposant est informé que le Bureau international a, conformément à l'article 31.7), notifié à chacun des offices suivants son élection:

AP:GH,GM,KE,LS,MW,MZ,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZW

EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE

National: AU, BG, CA, CN, CZ, DE, IL, JP, KP, KR, MN, NO, NZ, PL, RO, RU, SE, SK, US

2. Les offices suivants ont renoncé à l'exigence selon laquelle ils sont notifiés de leur élection; la notification de leur élection leur sera envoyée par le Bureau international seulement à leur demande;

EA:AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM

OA:BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG

National: AE, AG, AL, AM, AT, AZ, BA, BB, BR, BY, CH, CR, CU, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IN, IS, KE, KG, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MW, MX,

PT,SD,SG,SI,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZW

3. Il est rappelé au déposant qu'il doit aborder la "phase nationale" auprès de chacun des offices mentionnés ci-dessus avant l'expiration d'un délai de 30 mois à compter de la date de priorité. Pour ce faire, il doit payer la ou les taxes nationales et remettre, si elle est prescrite, une traduction de la demande internationale (article 39.1)a) ainsi que, le cas échéant, une traduction de toute annexe du rapport d'examen préliminaire international (article 36.3)b) et règle 74.1).

Certains offices ont fixé des délais supérieurs au délai mentionné ci-dessus. Pour des renseignements détaillés au sujet des délais applicables et des actes à accomplir à l'ouverture de la phase nationale auprès d'un office donné, voir le volume II du Guide-du déposant du PCT.

L'ouverture de la phase régionale européenne est différée jusqu'à l'expiration d'un délai de 31 mois à compter de la date de priorité pour la totalité des Etats désignés aux fins de l'obtention d'un brevet européen.

Bur au internati nal de l'OMPI 34, chemin des Col mbettes 1211 Genèv 20, Suiss Fonctionnaire autorisé:

Kiwa Mpay KMP

no de téléphone (41-22) 338.83.38

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

Formulaire PCT/IB/332 (septembre 1997)

3852392



### PATENT COOPERATION TREA

## **PCT**

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

	(PCT Article	e 36 and Rule 70)	10/009605
Applicant's or agent's file reference R 99069	FOR FURTHER A		tionofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing d		Priority date (day/month/year)
PCT/FR00/01571	08 June 200	00 (08.06.00)	11 June 1999 (11.06.99)
International Patent Classification ( C08K 5/00	IPC) or national classification as	nd IPC	
Applicant	RHODIA	СНІМІЕ	
	ary examination report has been plicant according to Article 36.	prepared by this Intern	ational Preliminary Examining Authority
2. This REPORT consists of	a total of 5 sheets	, including this cover s	heet.
amended and are the 70.16 and Section 6		ets containing rectifications under the PCT).	on, claims and/or drawings which have been tions made before this Authority (see Rule
3. This report contains indica	tions relating to the following ite	ems:	
I Basis of th	e report		
II Priority			
III Non-establ	ishment of opinion with regard t	to novelty, inventive ste	ep and industrial applicability
IV Lack of un	ity of invention		
V Reasoned s	statement under Article 35(2) wind explanations supporting such	th regard to novelty, in statement	ventive step or industrial applicability;
VI Certain do	cuments cited		
VII Certain del	ects in the international applicat	ion	
VIII Certain obs	servations on the international ap	pplication	
Date of submission of the demand	<del></del>	Date of completion o	f this report
18 December 20	00 (18.12.00)	10 Sep	otember 2001 (10.09.2001)

Authorized officer

Telephone No.

Name and mailing address of the IPEA/EP

Facsimile No.

Translation

			•
			v
			•
		<i>4</i> -	
V <sub>3</sub>			

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

#### PCT/FR00/01571

I.	Basis	of the re	eport	
1.	With	regard to	to the elements of the international application:*	
		the inte	emational application as originally filed	
	$\overline{\boxtimes}$	the des	scription:	
		pages	1-29	_ , as originally filed
		pages		filed with the demand
		pages	, filed with the letter of	
	$\boxtimes$	the clai	nims <sup>,</sup>	
	لكا	pages	1.0	, as originally filed
		pages	, as amended (together with any state	
		pages	,	filed with the demand
		pages	, filed with the letter of	
	$\Box$	tha dua		
	ш	pages	awings:	, as originally filed
		pages		
		pages	, filed with the letter of	
	$\overline{}$			
	Ш	•	ence listing part of the description:	
		pages		
		pages	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
		pages	, filed with the letter of	
2.	the i	nternation se elemen	to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in mal application was filed, unless otherwise indicated under this item.  Into were available or furnished to this Authority in the following language  Inguage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).	the language in which which is:
		the lan	nguage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	
		the lan or 55.3	nguage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (3).	under Rule 55.2 and/
3.	With	h regard iminary e	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application application was carried out on the basis of the sequence listing:	on, the international
	Ц	contair	ned in the international application in written form.	
	Ц	filed to	ogether with the international application in computer readable form.	
	$\sqsubseteq$	furnish	hed subsequently to this Authority in written form.	
	Ц	furnish	hed subsequently to this Authority in computer readable form.	
			tatement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond that on a splication as filed has been furnished.	he disclosure in the
			tatement that the information recorded in computer readable form is identical to the written urnished.	sequence listing has
4.		The arr	nendments have resulted in the cancellation of:	
			the description, pages	
			the claims, Nos.	
			the drawings, sheets/fig	
5.			port has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have to the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	een considered to go
	in th		sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Arti t as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain ame	
			nent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this repo	rt.
	,	,		

e e					-
					-
	, i				

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

v.	Reasoned statement under Article 3 citations and explanations supp rtin		inventive step or industrial app	licability;
1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-9	YES
		Claims	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	NO
	Inventive step (IS)	Claims		YES
		Claims	1-9	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-9	YES
		Claims		NO

2. Citations and explanations

#### 1. Cited documents:

D1: FR-A-2 757 870 D2: EP-A-0 522 703

#### 2. Novelty: PCT Article 33(2)

- 2.1 D1 describes a cylinder-head gasket coating method which includes the use of a silicone composition containing a POS and a priming salt identical to those of Claim 1 of the application.

  D1 does not describe the use of reactive diluent C.
- 2.2 D2 describes the use of a reactive diluent for improving the performance of a bis(aryl)iodonium salt catalyst for epoxysilicone resins. The resins and the catalysts described in D2 fall within the scope of Claim 1 of the application (compounds A and B). D2 teaches that the use of reactive diluents leads to improved miscibility of the catalyst and to compositions having improved stability, improved hardening performance, and improved anti-adherence. D2 does not disclose the use of said compositions for coating cylinder-head gaskets.
- 2.3 The other documents cited in the search report

.

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

do not mention the use of reactive diluent C.

2.4 The content of Claims 1-7 of the application is therefore novel.

#### 3. Inventive step: PCT Article 33(3)

3.1 The method according to the present application differs from the closest prior art, D1, by the use of reactive diluents C.

The present application does not contain any comparative example relating to the closest prior art, D1. The Applicant's affirmation that the present application is an improvement with respect to the compositions not containing a reactive diluent (and therefore, with respect to D1) is not supported by evidence and cannot be taken into consideration (application: page 12, lines 27-31).

The objective problem of the application is therefore that of providing an alternative method for coating cylinder-head gaskets.

From D1, it is obvious for a person skilled in the art to solve said problem by using, in the method of D1, any known compound, including a reactive diluent such as C, the use of which, for improving the performance of the priming salt, is already known from D2.

The content of Claims 1 and 4-9 is not therefore inventive.

The applicant has not demonstrated how using the method according to the invention on a metal

•			•
		7.	
	*		

cylinder-head gasket support is inventive. It appears that this appears to be merely a simple routine variation of the method known from D1, which concerns all types of cylinder-head gaskets, therefore including those according to Claims 2-3 of the application.

The content of Claims 2-3 is not inventive.

- 3.2 In order to demonstrate inventive step, the Applicant should have established a relationship between the **distinguishing feature** and a surprising technical effect produced by the invention, or made plausible that said distinguishing feature was not obviously derived from the teachings of the prior art, in particular from D1-D2.
- 4. The content of Claims 1-9 is industrially applicable.

			•	
			•	

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

#### VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

The wording of Claim 1, compound C (page 34, line 8: "organosilicic (\*2) or" appears to suggest that the crosslinking functional groups are optional, which is not consistent with the rest of the description (for example, page 7, lines 15-16). This passage should have been amended.

	•
*	

### (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

# (19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle Bureau international



### 

(43) Date de la publication internationale 21 décembre 2000 (21.12.2000)

**PCT** 

# (10) Numéro de publication internationale WO 00/77083 A1

- (51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup>: C08K 5/00, 5/55, C09K 3/10
- (21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/01571

- (22) Date de dépôt international: 8 juin 2000 (08.06.2000)
- (25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

- (30) Données relatives à la priorité: 99/07648 11 juin 1999 (11.06.1999) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): RHO-DIA CHIMIE [FR/FR]; 25, quai Paul Doumer, F-92408 Courbevoie (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): FRANCES, Jean-Marc [FR/FR]; 1, rue des Flandres, F-69330 Meyzieu (FR). LOUBET, Olivier [FR/FR]; 84, rue du Pensionnat, F-69003 Lyon (FR).

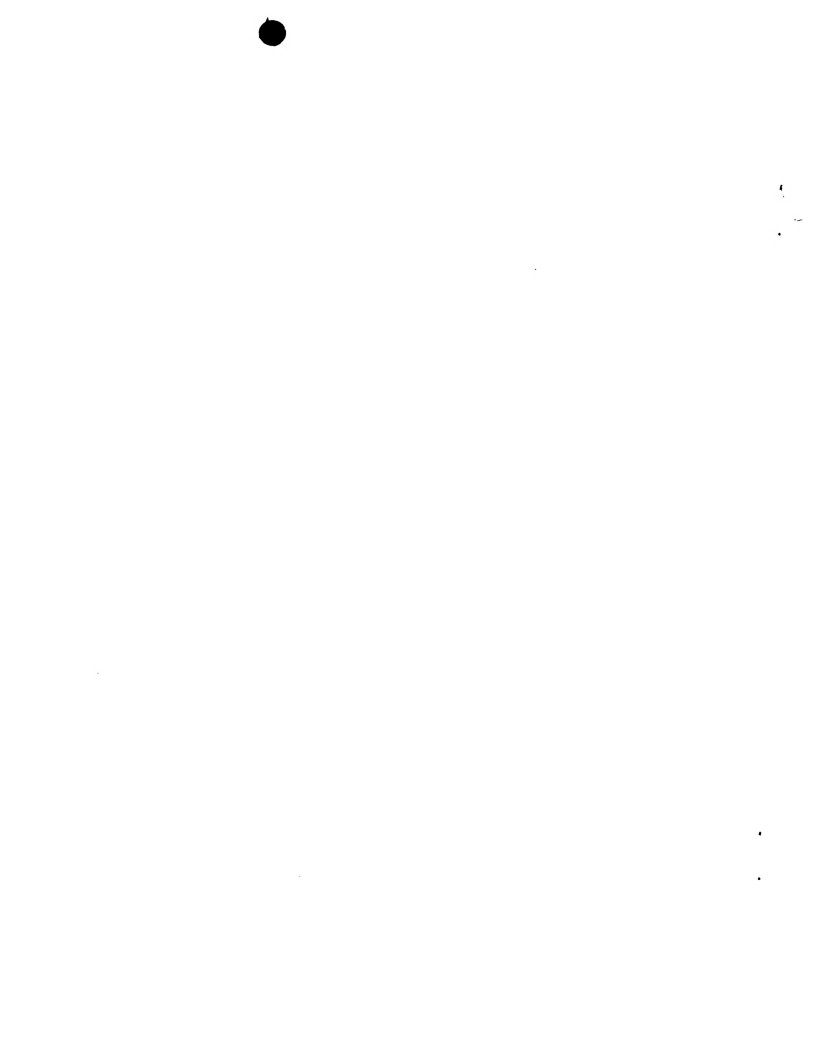
- (74) Mandataire: TROLLIET, Maurice; Rhodia Services, Direction de la Propriété Industrielle, Centre de Recherches de Lyon, Boîte postale 62, F-69192 Saint-Fons (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS. LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée:

Avec rapport de recherche internationale.

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- (54) Title: METHOD FOR PRODUCING A SEALED RELEASE COATING APPLIED ON A CYLINDER-HEAD GASKET USING A SILICONE MATERIAL
- (54) Titre: PROCEDE DE REALISATION D'UN REVETEMENT ANTI-ADHERENT ET ETANCHE APPLIQUE SUR UN JOINT DE CULASSE, METTANT EN OEUVRE UN MATERIAU SILICONE
- (57) Abstract: The invention concerns a method for producing a sealed impregnation and/or release coating of flat joints, in particular of cylinder-head gaskets such as composite seals, metallic joints and multi-layered steel joints. The invention uses a silicone composition necessarily comprising: at least a polyorganosiloxane A crosslinkable by cationic and/or radical process by appropriate crosslinking functional groups, for example of the alkenylether, acrylic, acrylate, epoxide and/or oxethane type; at least an initiator salt B selected among onium borates or an organometallic complex; and at least a reactive diluent C consisting in a non-organosilicon or organosilicon compound comprising in its structure at least a crosslinking functional group and optionally a secondary functional group different from the crosslinking functional group but capable of chemically reacting with a crosslinking functional group, for example of the hydroxyl, alkoxy and/or carboxyl type. In the method, the silicone composition may further contain different additives such as: a pigment D and/or a mineral filler E and/or a photosensitizer F and/or a stabilising amino compound G and/or an adherence promoter H.
- (57) Abrégé: L'invention concerne un procédé de réalisation d'imprégnation et/ou de revêtement anti-adhérent et étanche de joints plats, en particulier de joints de culasse comme des joints composites, des joints métalliques et des joints multifeuilles métalliques. Le procédé selon l'invention met en ouvre une composition silicone comprenant obligatoirement: au moins un polyorganosiloxane A réticulable par voie cationique et/ou radicalaire par l'intermédiaire de groupes fonctionnels de réticulation GFR appropriés, par exemple de type alcényléther, acrylate, époxyde et/ou oxéthane; au moins un sel amorceur B choisi parmi les borates d'onium ou d'un complexe organométallique; et au moins un diluant réactif C consistant dans un composé organique non organosilicique ou organosilicique comportant dans sa structure au moins un GFR et éventuellement au moins un groupement fonctionnel secondaire GFS différent d'un GFR mais capable de réagir chimiquement avec un GFR, par exemple de type hydroxyle, alkoxy et/ou carboxyle. Dans le procédé, la composition silicone peut renfermer en outre différents additifs comme: un pigment D et/ou une charge minérale E et/ou un photosensibilisateur F et/ou un composé aminé stabilisant G et/ou un promoteur d'adhérence H.



WO 00/77083 PCT/FR00/01571

1

#### PROCEDE DE REALISATION D'UN REVETEMENT ANTI-ADHERENT ET ETANCHE APPLIQUE SUR UN JOINT DE CULASSE, METTANT EN ŒUVRE UN MATERIAU SILICONE

Le domaine général de la présente invention est celui de l'utilisation de compositions silicones réticulables, en vue de réaliser des matériaux réticulés, par exemple des élastomères, utiles notamment pour le jointoiement, l'étanchéification et l'anti-adhérence.

5

10

15

20

25

30

35

Plus précisément, l'invention concerne l'utilisation de compositions silicones réticulables pour le traitement de joints plats, notamment pour imprégner ou vernir (revêtir) les joints de culasse des moteurs à explosion. En d'autres termes, il s'agit de réaliser à l'aide de ces compositions silicones réticulables, des imprégnations de joints plats (joints de culasse) et/ou des revêtements anti-adhésifs à l'interface "bloc moteur/culasse" de moteurs thermiques, ladite interface étant de préférence le joint de culasse en lui-même.

L'unité principale d'un moteur à combustion comprend différentes sous unités qui doivent être démontées pour permettre un accès à l'intérieur du moteur. L'une de ses sous-unités est la culasse. Les surfaces en contact entre la culasse et le bloc moteur (ou bloc cylindre) ne sont pas strictement parallèles et la finition de leur état de surface ne peut être parfaite. Pour effacer ces irrégularités, il est nécessaire de placer un joint relativement souple entre la culasse et le bloc moteur pour absorber les imperfections de surface susvisées ainsi que pour assurer l'étanchéité des circulations croisées du liquide de refroidissement (eau + glycol + agent alcalin), de l'huile et des gaz en cours de combustion. Le joint de culasse a également pour rôle d'assurer la cohésion de l'ensemble démontable "bloc moteur/culasse". Pour assumer ces rôles, le joint de culasse doit donc être capable d'exprimer au moins deux fonctions de base, à savoir : l'étanchéité et l'anti-adhérence.

Dans le cas où le matériau constitutif du joint de culasse est de nature poreuse (joint composite), il est nécessaire d'effacer au moins partiellement cette porosité par imprégnation. Cela permet, d'une part, d'améliorer l'étanchéité du matériau vis-à-vis des fluides présents dans le moteur et, d'autre part, de lui conférer un certain degré de souplesse utile pour absorber la compression du joint lors du serrage de la culasse sur le bloc moteur.

De plus, au démontage de la culasse, le joint doit pouvoir être retiré facilement sans adhérer aux surfaces des deux plans de joints. Cette fonction d'anti-

adhérence est procurée par les produits de vernissage qui sont appliqués sous forme de revêtement.

Les trois types les plus courants de joints de culasse sont les joints composites, les joints métalliques et les joints multifeuilles métalliques.

5

10

15

20

25

30

35

Le joint composite appelé aussi joint fibreux (ou soft) est utilisé pour les véhicules particuliers, les petites machines domestiques et les cycles à moteur. Il est constitué d'une plaque ou âme métallique intercalée entre deux plaques de composite à base de fibre organique (aramide) et de charge minérale (graphite). Le joint composite comprend également des sertissures, des anneaux de feu, souvent sur la chambre d'explosion et un trottoir en élastomère silicone pour circonscrire les fuites possibles sur la surface.

Classiquement, ces joints composites sont soumis à des traitements d'imprégnation par trempage dans des résines silicones thermiques de polycondensation (résines hydroxylées catalysées à l'octoate de plomb) ou de polyaddition (résines SiH/Si- vinyle catalysées au platine). Le vernissage du joint à l'aide de résines silicones (polyaddition et polycondensation) succède à l'imprégnation. Enfin, on dépose par sérigraphie le trottoir en élastomère silicone.

Le joint métallique est utilisé pour certains véhicules haut de gamme et pour les engins de travaux publics. Il existe également des inserts métal-élastomère-silicone du type élastomère vulcanisable à chaud EVC.

Le joint multifeuilles métallique, appelé plus communément MLS ("multi layered steel") est utilisé pour les véhicules particuliers et industriels. Il est constitué de feuillets métalliques recouverts chacun sur les deux faces d'un revêtement élastomère. Ces joints multifeuilles métallique MLS sont en fort développement. Contrairement aux joints composites, il est à noter qu'ils ne sont soumis qu'à l'étape de traitement par vernissage avec l'élastomère.

Les MLS permettent de réduire la distorsion, d'améliorer le moment de torsion et donc le rendement des moteurs. Il en découle une consommation plus faible, une réduction des émissions polluantes et un coût plus faible. Au niveau de la fabrication les MLS permettent un meilleur contrôle des dimensions et de l'épaisseur des joints, cela facilitant l'ajustement lors du montage. Grâce à leur résistance à l'explosion et à la corrosion, ces joints MLS donnent de meilleures performances que les joints à fibres composites.

Les imprégnants et vernis classiquement utilisés pour les joints composites sont des compositions constituées d'huiles ou de résines silicones de faible viscosité, comportant des groupements fonctionnels SiOH ou SiH (US-A-4 720 316; EP-A-272 382), SiVinyl (DE-A-3 731 032; US-A-4 499 135), ou

WO 00/77083 PCT/FR00/01571

de mélanges d'une huile ou résine silicone comportant des groupements fonctionnels SiH et d'une huile ou résine silicone comportant des groupements fonctionnels SiVinyle (DE-A-3 718 559; EP-A-471 979; DE-A-3 544 740), capables de réticuler à température élevée (généralement supérieure à 100° C) en présence d'un catalyseur métallique tel que les sels d'étain, de titane, de zirconium, de platine ou d'un péroxyde.

Les compositions à base d'huiles ou de résines silicones comportant des groupements fonctionnels SiOH, SiH, SiVinyle ou SiH/SiVinyle présentent généralement au moins un des inconvénients suivants :

- le mélange constitué par la matrice silicone et le catalyseur est instable à température ambiante (surtout en l'absence de solvant), cette instabilité se traduisant par une augmentation de viscosité, voire par une gélification du bain d'imprégnation ou de vernissage, ce qui nécessite un fréquent remplacement du bain d'imprégnation ou de vernissage ou un traitement en deux étapes ; par exemple les brevets US-A-4 720 316 et EP-A-272 382 préconisent la mise en oeuvre du catalyseur lors de la fabrication du carton, puis imprégnation du carton séché par une huile silicone à groupements SiH;

- il est souvent nécessaire de disperser le mélange silicone + catalyseur dans un solvant organique afin d'augmenter la stabilité et diminuer la viscosité dudit mélange ; il en découle les inconvénients liés à l'utilisation de solvants (toxicité, prévoir des dispositifs de sécurité et de recyclage du solvant);
- le prix de revient des matières premières est élevé, notamment dans le cas des huiles ou des résines vinylées associées éventuellement à des huiles ou résines à fonctions SiH et à un catalyseur au platine; ces mélanges peuvent être très stables à température ambiante, notamment en présence d'un inhibiteur du platine, mais sont onéreux du fait de la mise en oeuvre d'huiles ou de résines vinylées.

Dans la quête d'une nouvelle composition silicone pour le traitement de joints de culasse, ayant pour objectif de perfectionner les compositions connues sus-visées, il a été proposé d'utiliser une composition silicone réticulable par hydrosilylation et contenant un POS α,ω-diOH, un POS à motif SiH du type polyméthylhydrogénosiloxane ainsi que de l'éthynylcyclohexanol, ce dernier composé permettant de former des résines à fonction silanol; le ratio SiH / SiOH du POS concerné étant de l'ordre de 10/1 à 30/1, la composition comprenant également un

10

5

15

20

25

30

35

WO 00/77083 PCT/FR00/01571

4

catalyseur de polyaddition du type Karstedt (cf. demande de brevet français FR-A-2 697 532).

5

10

15

20

25

30

35

Même si une telle composition amène effectivement des améliorations, sur le plan de la stabilité, de la réactivité et de la souplesse d'emploi, il n'en reste pas moins que la réticulation propre à ce type de composition comporte une étape contraignante de chauffage à température élevée (160° C) pendant 5 à 10 minutes. Une telle étape est particulièrement pénalisante quant à la productivité d'un procédé industriel de traitement ou de revêtement de joints de culasse à l'aide de silicones. Il peut ainsi être, par exemple, nécessaire de recourir à l'utilisation d'appareillages sophistiqués et coûteux tels que de long tunnels de chauffage. Il apparaît donc que ces compositions silicones réticulables par polyaddition et utilisées pour le revêtement de joints de culasse n'apporte pas encore une solution entièrement satisfaisante au problème de la réalisation d'imprégnation et de traitement silicone de joints de culasse, qui répondent aux spécifications d'anti-adhérence et de compressibilité, de même qu'aux exigences de productivité et de rentabilité pour les productions à grande échelle.

La demande de brevet français N° 2 722 203 est relative à l'application d'un revêtement fluorosilicone réticulable sur un joint de culasse. Un tel revêtement est obtenu à partir d'une composition silicone réticulable sous l'effet de la chaleur, des UV ou d'un faisceau d'électrons, par hydrosilylation. Cette composition comprend un fluorosilicone vinylé, un POS porteur de motifs SiH, un catalyseur d'hydrosilylation au platine, un catalyseur de condensation du type péroxyde et éventuellement un solvant du type solvant halogéné, ester ou cétone. Le support sur lequel est susceptible d'être appliquée cette composition est décrit comme étant de préférence de nature silicone. Ce revêtement est plus spécifiquement destiné à réduire l'impérméabilité vis à vis de l'huile des joints de culasse. Il s'agit d'un revêtement relativement épais : 0,1 - 10 mm, qui se caractérise par un temps de réticulation relativement long (plusieurs minutes) et qui ne peut s'affranchir d'une activation par la chaleur pour la réticulation, même dans les cas où l'on utilise des UV. Ce revêtement connu n'est donc pas lui non plus satisfaisant en ce qui concerne les exigences liées à la production industrielle à grande échelle. Par ailleurs, le fait que la réticulation de cette composition fluorosilicone soit fondée sur un mécanisme d'hydrosilylation SiH/SiVi pose des problèmes de stabilité.

Le brevet américain  $N^{\circ}$  5 260 348 décrit également une composition silicone réticulable sous UV, selon un mécanisme de condensation. Une telle composition est utile pour la préparation de revêtement anti-adhérent ("release coating") notamment pour joints de culasse. Cette composition comprend un POS  $\alpha$ ,

15

20

25

30

35

ω-diOH du type polydiméthylsiloxane ou polydifluoroalkylsiloxane, un agent de réticulation du type méthyl- ou éthyltriacétoxysilane ou méthyltribenzoxysilane, et un photoamorceur formé par un sel d'onium (iodonium) dont le contre-anion est BF<sub>4</sub> ou SbF<sub>6</sub>. Ces compositions silicones réticulables sous UV par condensation ne peuvent s'affranchir d'une activation thermique complémentaire pour obtenir des durées de réticulation raisonnables. Il va de soi que cela complique le procédé industriel. Le contre-anion le plus performant pour la réticulation sous UV, est le SbF<sub>6</sub>, mais il se trouve qu'il présente l'inconvénient majeur de contenir un métal lourd, ce qui peut induire un problème de toxicité vis-à-vis de l'environnement.

S'agissant du vernissage des joints de culasse métalliques et notamment des joints multifeuilles MLS, on connaît, en pratique, des revêtements élastomères caoutchouc NBR ou des revêtements élastomères fluorés du type Viton<sup>®</sup>.

Le NBR est un élastomère formé par un copolymère acrylonitrilebutadiène dont le principal inconvénient dans les applications joints de culasse est sa faible tenue thermique.

Le Viton est un copolymère statistique de fluorure de vinylidène d'hexafluoropropène et de tétrafluoroéthylène. Les compositions de revêtement pour joints de culasse à base de Viton comprennent également du talc ou du silicate de magnésium, du noir de carbone, une huile silicone non liée et des esters d'acides gras (plastifiants) et un agent de réticulation de type bis-phénol ou diamine. Il est à noter que la demande de brevet japonais JP-A-08/209113 concerne de tels vernis à base de Viton pour joints de culasse multifeuilles métalliques. La réalisation de revêtements ou de vernis élastomères en Viton implique une réticulation thermique de 2,5 à 15 minutes à une température de 200 à 250°C, suivie d'une post-vulcanisation de plusieurs heures à température élevée.

En outre l'application de la composition non réticulée de Viton<sup>®</sup> se fait par projection au pistolet d'une solution organique. Or, on sait que le recours à des solvants organiques pose des problèmes de sécurité et de toxicité. De plus, ce procédé est contraignant en ce qu'il ne permet pas de réaliser des films d'élastomère d'épaisseur supérieur à 12 µm. L'adhérence de ce revêtement élastomère à base de Viton<sup>®</sup> sur le métal reste perfectible. Enfin et surtout, le coût "matière et procédé" pour ces revêtements à base de Viton<sup>®</sup> reste relativement élevé.

La demande de brevet PCT/WO-A-98/29 498 concerne aussi bien les joints de culasse métalliques que les joints de culasse composites. L'inventi n bjet de cette demande PCT est la réalisati n d'imprégnation et/ou de revêtement pour joints de culasse, par mise en œuvre de composition silicone réticulable par voie cationique

sous activation et en présence de photoamorceurs spécifiques sélectionnés parmi les borates d'onium ou de complexes organométalliques dont les contre- anions b rates comprennent au moins un bore lié à au moins un phényle substitué (Me, F). Le précurseur silicone liquide est un polydiméthylsiloxane substitué par des groupements fonctionnels de pontage par voie cationique par exemple de type époxy ou vinyloxy. Il s'est avéré que cette invention est perfectible au regard de certaines des spécifications formant le cahier des charges pour les revêtements ou vernis de joints de culasse et notamment les joints de culasse multifeuilles métalliques MLS. Ces spécifications sont rappelées ci-après :

10

5

- antiadhérence du bloc moteur et de la culasse sur le joint revêtu du film élastomère réticulé.
- adhésion de ce revêtement sur le support en particulier métallique constituant le joint,
- étanchéité,

15

- propriétés mécaniques (dureté résistance à la rayure),
- résistance aux solvants.
- résistance aux fluides moteurs (huiles et liquides de refroidissement),
- tenue en température.

20

25

30

35

Force est donc de constater qu'en l'état actuel de la technique, il n'existe pas de revêtement élastomère étanche et anti-adhérent qui soit parfaitement bien adapté aux joints de culasse et plus particulièrement aux joints de culasse métalliques et plus précisément encore aux joints de culasse multifeuille métalliques MLS. Cette remarque vaut également pour les précurseurs liquides non réticulés de ces revêtements élastomères.

Dans un tel contexte, l'un des objectifs essentiels de la présente invention est donc de proposer une composition silicone réticulable adaptée à l'imprégnation et/ou au revêtement de joints plats, notamment des joints de culasse (plus spécialement les joints métalliques MLS), qui remédient aux carences de l'art antérieur en satisfaisant mieux que ce dernier au cahier des charges susvisé et qui donne accès à un procédé de réalisation d'imprégnation et/ou de revêtement qui soit rapide, qui ne nécessite pas d'équipements sophistiqués, ni l'emploi de solvants toxiques et dangereux, ni de hautes températures et qui permette d'obtenir un revêtement silicone ou un vernis suffisamment adhérent sur le support du joint, suffisamment antiadhérent vis-à-vis de la culasse et du bloc moteur, étanche, dur, résistant à la rayure, aux solvants et aux fluides moteurs, et de surcroît stable à la température.

WO 00/77083 PCT/FR00/01571

Un autre objectif essentiel de l'invention est de trouver un procédé de réalisation d'imprégnati n et/ou de revêtement de joint plat, notamment de joint de culasse, de préférence de joint de culasse MLS, qui soit économique, simple à mettre en œuvre, et qui permette d'obtenir un joint de culasse siliconé antiadhérent qui soit performant dans son environnement d'utilisation.

5

10

15

20

25

30

35

Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir un joint plat notamment un joint de culasse, de préférence un joint de culasse MLS, imprégné et/ou revêtu d'un silicone réticulé antiadhérent et compressible et présentant toutes les spécifications attendues et évoquées ci-dessus.

Une fois ces objectifs fixés, la demanderesse a eu le mérite de trouver, après de nombreuses études et expérimentations, que, de manière tout à fait surprenante et inattendue, il convient de mettre en œuvre, dans le procédé de réalisation d'imprégnation et/ou de revêtement, un polyorganosiloxane A, un amorceur B de type borate d'onium ou borate de complexe organométallique, ainsi qu'un diluant réactif C comprenant les mêmes groupements fonctionnels de réticulation que le POS A. Cette association ABC est essentielle pour la réalisation, notamment, d'excellents vernis silicones pour joints de culasse MLS.

D'où il s'ensuit que la présente invention concerne un procédé de réalisation d'imprégnation et/ou de revêtement anti-adhérent et étanche mis en œuvre à l'interface bloc moteur/culasse de moteurs et appliqué notamment sur des joints plats, en particulier des joints de culasse,

caractérisé en ce qu'il consiste essentiellement :

- 1 à mettre en œuvre une composition silicone comprenant :
- -A- 100 parties en poids d'au moins un polyorganosiloxane (POS) réticulable par voie cationique et/ou radicalaire et par l'intermédiaire de groupements fonctionnels de réticulation (GFR), ces GFR étant identiques ou différents entre eux et étant choisis parmi ceux comprenant au moins un motif fonctionnel de nature hétérocyclique ayant un ou plusieurs atomes électrodonneurs, de préférence O, S, N ou P, et/ou parmi ceux éthyléniquement insaturés et substitués par au moins un atome électrodonneur qui augmente la basicité du système π;
- B de 0,01 à 10, de préférence 0,1 à 5 parties en poids d'au moins un sel amorceur (PA) formé par un borate d'onium d'un élément des groupes 15 à 17 de la classification périodique [Chem. & Eng. News, vol 63, N° 5, 26 du 4 Février 1985] ou d'un complexe

10

15

20

25

30

organométallique d'un élément des groupes 4 à 10 de la classification périodique (même référence),

- l'entité cationique dudit borate étant choisie parmi :

(1) - les sels d'onium de formule (I) :

$$[(R^1)_n - A - (R^2)_m]^+$$
 (I)

formule dans laquelle:

- A représente un élément des groupes 15 à 17 tel que par exemple I,
   S, Se, P ou N;
- R<sup>1</sup> représente un radical aryle carbocyclique ou hétérocyclique en C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>, ledit radical hétérocyclique pouvant contenir comme hétéroéléments de l'azote ou du soufre;
- R<sup>2</sup> représente R<sup>1</sup> ou un radical alkyle ou alkényle linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>30</sub>; lesdits radicaux R<sup>1</sup> et R<sup>2</sup> étant éventuellement substitués par un groupement alcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>25</sub>, alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>25</sub>, nitro, chloro, bromo, cyano, carboxy, ester, mercapto,
- n est un nombre entier allant de 1 à v + 1, v étant la valence de l'élément A,
- m est un nombre entier allant de 0 à v 1 avec n + m = v + 1,
- (2) les sels d'oxoisothiochromanium possédant la formule :

S<sup>+</sup> (III)

où le radical R<sup>6</sup> représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C<sub>1</sub>-

C20;

(3) - les sels de sulfonium dans lesquelles l'entité cationique comprend :

→ 3.1.au moins une espèce polysulfonium de formule III.1.

$$Ar^{1} - \stackrel{+}{\underset{Ar^{2}}{=}} Ar^{3} - Y - \left[ Ar^{3} - \stackrel{+}{\underset{Ar^{2}}{=}} Ar^{1} \right]$$
 (III.1)

dans laquelle:

- les symboles Ar<sup>1</sup>, qui peuvent être identiques ou différents entre-eux, représentent chacun un radical monovalent phényle ou naphtyle, éventuellement substitué avec un ou plusieurs radicaux choisis parmi : un radical alkyle linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub> - C<sub>12</sub>, de préférence en C<sub>1</sub> - C<sub>6</sub>, un

10

15

20

25

- 30

radical alkoxy linéaire ou ramifié en  $C_1$  -  $C_{12}$ , de préférence en  $C_1$  -  $C_6$ , un at me d'halogène, un groupe -OH, un groupe -COOH, un groupe ester - COO-alkyle où la partie alkyle est un reste linéaire ou ramifié en  $C_1$  -  $C_{12}$ , de préférence en  $C_1$  -  $C_6$ , et un groupement de formule -Y<sup>4</sup>-Ar<sup>2</sup> où les symboles Y<sup>4</sup> et Ar<sup>2</sup> ont les significations données juste ci-après,

- les symboles Ar<sup>2</sup>, qui peuvent être identiques ou différents entre eux ou avec Ar<sup>1</sup>, représentent chacun un radical monovalent phényle ou naphtyle, éventuellement substitué avec un ou plusieurs radicaux choisis parmi : un radical alkyle linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>, de préférence en C<sub>1</sub> C<sub>6</sub>, un radical alkoxy linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>, de préférence en C<sub>1</sub> C<sub>6</sub>, un atome d'halogène, un groupe -OH, un groupe -COOH, un groupe ester -COO-alkyle où la partie alkyle est un reste linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>, de préférence en C<sub>1</sub> C<sub>6</sub>,
- les symboles Ar<sup>3</sup>, qui peuvent être identiques ou différents entre eux, représentent chacun un radical divalent phénylène ou naphtylène, éventuellement substitué avec un ou plusieurs radicaux choisis parmi : un radical alkyle linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>, de préférence en C<sub>1</sub> C<sub>6</sub>, un radical alkoxy linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>, de préférence en C<sub>1</sub> C<sub>6</sub>, un atome d'halogène, un groupe -OH, un groupe -COOH, un groupe ester -COO-alkyle où la partie alkyle est un reste linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>, de préférence en C<sub>1</sub> C<sub>6</sub>,
- t est un nombre entiers égal à 0 ou 1, avec les conditions supplémentaires selon lesquelles :
- + quand t = 0, le symbole Y est alors un radical monovalent Y l' représentant le groupement de formule :

$$Y^1: - s - Ar^1$$

où les symboles Ar 1 et Ar 2 possèdent les significations données ci-avant,

- + quand t = 1:
  - $\odot$  d'une part, le symbole Y est alors un radical divalent ayant les significations  $Y^2$  à  $Y^4$  suivantes :
    - Y<sup>2</sup>: un groupement de formule:

WO 00/77083 PCT/FR00/01571

10

où le symbole Ar<sup>2</sup> possède les significations données ci-avant,

• Y<sup>3</sup>: un lien valentiel simple,

5

10

15

20

25

30

• Y<sup>4</sup>: un reste divalent choisi parmi:

$$-0-$$
 ,  $-s-$  ,  $-s-$  ,  $-c-$  ,  $0$  ,  $0$  ,

un reste alkylène linéaire ou ramifié en  $C_1$ - $C_{12}$ , de préférence en  $C_1$ - $C_6$ , et un reste de formule —Si(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>O—,

- O d'autre part, dans le cas uniquement où le symbole Y représente Y<sup>3</sup> ou Y<sup>4</sup>, les radicaux Ar<sup>1</sup> et Ar<sup>2</sup> (terminaux) possèdent, outre les significations données ci-avant, la possibilité d'être reliés entre eux par le reste Y' consistant dans Y'<sup>1</sup> un lien valentiel simple ou dans Y'<sup>2</sup> un reste divalent choisi parmi les restes cités à propos de la définition de Y<sup>4</sup>, qui est installé entre les atomes de carbone, se faisant face, situés sur chaque cycle aromatique en position ortho par rapport à l'atome de carbone directement relié au cation S<sup>+</sup>;
- → 3.2. et/ou au moins une espèce monosulfonium possédant un seul centre cationique S<sup>+</sup> par mole de cation et consistant dans la plupart des cas dans des espèces de formule :

$$Ar^{1} - \overset{\dagger}{\underset{Ar^{2}}{\overset{}}} - Ar^{1} \qquad \text{(III.2)}$$

dans laquelle  $Ar^1$  et  $Ar^2$  ont les significations données ci-avant à propos de la formule (III.1), incluant la possibilité de relier directement entre eux un seul des radicaux  $Ar^1$  à  $Ar^2$  selon la manière indiquée ci-avant à propos de la définition de la condition supplémentaire en vigueur quand t=1 dans la formule (II), faisant appel au reste Y;

(4) les sels organométalliques de formule (IV):

$$(L^1L^2L^3M)^{+q}$$
 (IV)

formule dans laquelle:

- M représente un métal du groupe 4 à 10, notamment choisi parmi du fer, manganèse, chrome, cobalt,
- L¹ représente 1 ligand lié au métal M par des électrons π, ligand choisi parmi les ligands η³-alkyl, η⁵- cyclopendadiènyl et η² cycloheptratriènyl et les composés η⁶ aromatiques choisis parmi les ligands η⁶-benzène éventuellement substitués et les composés

PCT/FR00/01571

WO 00/77083

ayant de 2 à 4 cycles condensés, chaque cycle étant capable de contribuer à la c uche de valence du métal M par 3 à 8 électrons  $\pi$ ,

- L<sup>2</sup> représente un ligand lié au métal M par des électrons π, ligand choisi parmi les ligands η<sup>7</sup>-cycloheptatriènyl et les composés η<sup>6</sup>- aromatiques choisis parmi les ligands η<sup>6</sup>- benzène éventuellement substitués et les composés ayant de 2 à 4 cycles condensés, chaque cycle étant capable de contribuer à la couche de valence du métal M par 6 ou 7 électrons π,
- L³ représente de 0 à 3 ligands identiques ou différents liés au métal M par des électrons σ, ligand(s) choisi(s) parmi CO et NO2<sup>+</sup>; la charge électronique totale q du complexe à laquelle contribuent L¹, L² et L³ et la charge ionique du métal M étant positive et égale à 1 ou 2;
- l'entité anionique borate ayant pour formule :
   [BX<sub>a</sub> R<sub>b</sub>]<sup>-</sup>

# formule dans laquelle:

- a et b sont des nombres entiers allant pour a de 0 à 3 et pour b de 1 à 4 avec a + b = 4,
- les symboles X représentent :
  - \* un atome d'halogène ( de préférence chlore, fluor) avec a = 0 à 3,
  - \* une fonction OH avec a = 0 à 2,
- les symboles R sont identiques ou différents et représentent :
- ▷ un radical phényle substitué par au moins un groupement électroattracteur tel que par exemple OCF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN et/ou par au moins 2 atomes d'halogène (fluor tout particulièrement) ce lorsque l'entité cationique est un onium d'un élément des groupes 15 à 17,
- ▷ un radical phényle substitué par au moins un élément ou un groupement électroattracteur, notamment un atome d'halogène (fluor tout particulièrement), CF<sub>3</sub>, OCF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, et ce lorsque l'entité cationique est un complexe organométallique d'un élément des groupes 4 à 10,
- ▷ un radical aryle contenant au moins deux noyaux aromatiques tel que par exemple biphényle, naphtyle, éventuellement substitué par au moins un élément ou un groupement électroattracteur

10

5

15

20

25

30

10

15

20

25

30

35

notamment un atome d'halogène (fluor tout particulièrement), OCF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, quelle que soit l'entité cationique;

- -C- 1 à 50, de préférence 1 à 35 parties en poids d'au moins un diluant réactif consistant dans un composé organique non organosilicique ou organosilicique comportant dans sa structure au moins un GFR tel que défini supra, et éventuellement au moins un groupement fonctionnel secondaire (GFS) différent d'un GFR, mais capable de réagir chimiquement avec un GFR;
- -D- 0 à 10, de préférence 0,1 à 5 parties en poids d'au moins un pigment, de préférence un pigment noir, et plus préférentiellement encore le noir de carbone;
- -E- 0 à 100, de préférence 0 à 50 parties en poids d'une charge de nature minérale;
- -F- 0 à 10, de préférence 0,01 à 1 partie en poids d'au moins un photosensibilisateur, de préférence sélectionné parmi les composés (poly)aromatiques (éventuellement métalliques) et/ou les composés hétérocycliques;
- -G- 0 à 10<sup>-2</sup>, de préférence 10<sup>-5</sup> à 10<sup>-2</sup>partie en poids d'un stabilisateur consistant dans au moins un agent aminé stabilisant,
- -H- 0 à 5, de préférence 0 à 2 parties en poids d'un promoteur d'adhérence de préférence choisi parmi les silanes alcoxylés et/ou époxydés;
- 2 à appliquer cette composition sur un support (interface bloc moteur/culasse ou joint plat de culasse), et
- 3 à faire réticuler la composition appliquée par activation photochimique et/ou thermique et/ou sous un faisceau d'électrons.

Cette invention est un perfectionnement de celle selon la demande WO-A- 98/29 498 dans laquelle on met en oeuvre une composition silicone réticulable par voie cationique comprenant un polyorganosiloxane POS A et un amorceur B, mais exempte du diluant C porteur de groupement(s) fonctionnel(s) GFR et éventuellement GFS.

Cette combinaison ABC est source de résultats avantageux et inattendus pour l'imprégnation et/ou le vernissage de joints plats, notamment de joints de culasse, en termes d'antiadhérence, d'adhésion sur le support (de préférence métallique) du joint d'étanchéité, de propriétés mécaniques, de résistance aux solvants et aux fluides moteurs et de tenue à la température.

Dans cette combinaison ABC, l'amorceur B se singularise par sa nature borate d'onium ou borate de sel organométallique avec un contre-anion borate du genre borophényle substitué par des groupements électroattracteurs, par exemple fluorés. Entre outre la composition liquide non réticulée utilisée dans le procédé selon l'invention est dotée d'une excellente stabilité à la conservation. Sa viscosité reste faible malgré la présence de l'amorceur. Cette stabilité s'observe pendant plusieurs jours, voire plusieurs mois après réalisation de la composition pour autant que celle-ci soit stockée à l'abri de la lumière. Cette composition liquide précurseur est également dotée d'une très bonne réactivité à température ambiante.

5

10

15

20

25

30

35

La composition silicone liquide non réticulée ABC, contenant éventuellement D et/ou E et/ou F et/ou G et/ou H, est facile à manipuler. Sa viscosité peut être modulée dans une large mesure en modifiant la masse molaire de l'huile POS A porteur de GFR et/ou du diluant C porteur de GFR et éventuellement de GFS, la concentration en amorceur B, de même que le ratio molaire GFR/POS A et (GFR + éventuellement GFS)/diluant C. Par ailleurs, il est à noter que la composition silicone liquide non réticulée ne comprend pas, de manière obligatoire, de solvant organique toxique et dangereux.

Le procédé selon l'invention est économique, simple, rapide et donc in fine productif et rentable. Il permet d'obtenir notamment des vernis sur des joints plats, notamment des joints de culasse et en particulier sur des joints de culasse métalliques de type multifeuilles MLS, présentant un bel aspect (absence de bulles et satisfaisant aux qualités requises d'antiadhérence d'étanchéité et de compressibilité. En outre, ce vernis réticulé possède de bonnes propriétés mécaniques, une résistance à l'abrasion, une tenue thermique, une tenue aux huiles et plus généralement aux produits agressifs tels que les liquides de refroidissement, tout à fait satisfaisantes.

Selon un mode préféré de mise en oeuvre du procédé selon l'invention, le support est un joint de culasse métallique, de préférence un joint de culasse multifeuilles métalliques de type MLS.

Il est avantageux dans le cadre de ce mode préféré de mise en oeuvre qu'il soit prévu selon le procédé de former un revêtement sur au moins l'une des faces d'au moins l'une des feuilles composant le joint de culasse multifeuilles métalliques, ce revêtement étant de préférence appliqué sur les deux faces externes du joint multifeuilles.

En pratique, il est préférable que chacune des feuilles du joint soit revêtue d'un revêtement silicone réticulé par activation photochimique et/ou thermique et/ou sous faisceau d'électrons à partir d'une composition ABC contenant éventuellement D et/ou E et/ou F et/ou G et/ou H, sur ses deux faces.

En entrant dans le détail sur la nature des différents constituants de la composition silicone de traitement mis en oeuvre dans le procédé selon l'invention, on précisera s'agissant des POS A que les motifs fonctionnels compris dans les groupements GFR, portés par les siliciums, sont sélectionnés dans le groupe de motifs fonctionnels suivants:

- une fonction éthyléniquement insaturée et activée comme (méth) acrylique, (méth)acrylate et alcényléther,
- époxyde,
- oxéthane.
- 10 - leurs mélanges.

En ce qui concerne le diluant C, les groupements GFR sont portés par des atomes de carbone ou de silicium et ils comprennent des motifs fonctionnels qui sont sélectionnés dans le groupe des motifs cités dans le paragraphe précédent. A noter que les GFR du diluant C peuvent être identiques ou différents des GFR du (ou des) POS A. En ce qui concerne le diluant C et les groupements optionnels GFS, ils sont portés là aussi par des atomes de carbone ou de silicium du diluant C, et ils comprennent des motifs fonctionnels qui sont sélectionnés dans le groupe des motifs suivants:

- hydroxy,

20

25

15

5

- alcoxy,
- carboxyle,
- leurs mélanges.

Plus préférentiellement encore, les POS A sont des époxysilicones et/ou des vinyléthersilicones qui sont :

- → soit linéaires ou sensiblement linéaires et constitués de motifs de formule (I), terminés par des motifs de formule (II),
- → soit cycliques et constitués par des motifs de formule (II),

#### 30 formules dans lesquelles:

- les symboles R<sup>3</sup> sont semblables ou différents et représentent :
  - soit un radical hydroxy,
  - soit un radical alkyle linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>18</sub>, éventuellement substitué, avantageusement par un ou des halogènes et/ou un radical

hydroxy, les radicaux alkyles éventuellement substitués préférés étant : méthyle, éthyle, propyle, octyle et 3,3,3 trifluoropropyle,

- soit un radical alcényle en C2-C8,
- soit un radical cycloalkyle en C5-C8, éventuellement substitué,
- soit un radical aryle ou aralkyle, éventuellement substitué :
  - notamment par des halogènes et/ou des alcoxyles,
  - les radicaux phényle, xylyle, tolyle et dichlorophényle étant tout particulièrement sélectionnés,
- et, plus préférentiellement encore, au moins 60 % molaire des radicaux R<sup>3</sup> étant des méthyles,
- les symboles Z sont semblables ou différents et représentent :
  - soit le radical R<sup>3</sup>,

5

10

15

20

30

soit un groupement GFR correspondant à un reste époxyde ou vinyléther relié au silicium par l'intermédiaire d'un radical divalent contenant, avantageusement, de 2 à 20 atomes de carbone et comportant éventuellement un hétéroatome,

l'un au moins des symboles Z correspondant à un groupement GFR. Comme exemples de groupements organofonctionnels GRF du type époxy, on peut citer ceux de formule suivante :

> $-CH_2-CH_2$  ;  $-CH_2-CH_2$   $CH_3$  $-(CH_2)_3$   $-(CH_2)_3$   $-(CH_2)_3$   $-(CH_2)_3$   $-(CH_2)_3$

S'agissant des groupements organofonctionnels GRF du type vinyléther, on peut mentionner, e. g., ceux contenus dans les formules suivantes :

25 
$$-(CH_2)_3-O-CH=CH_2$$
  $-(CH_3)_2-O-R^4-O-C_1=CH_2$   $-(CH_2)_3-O-CH=CH-R^5$ 

avec R4 =

- alkylène linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>, éventuellement substitué,
- ou arylène, de préférence phénylène, éventuellement substitué, de préférence par un à trois groupements alkyles en C1-C6;

avec  $R^5$  = alkyle linéaire ou ramifié en  $C_1$ - $C_6$ .

Les polyorganosiloxanes époxy ou vinyloxyfonctionnels préférés sont décrits notamment dans les brevets DE-A-4 009 889; EP-A-0 396 130; EP-A-0 355 381; EP-A-0 105 341; FR-A-2 110 115; FR-A-2 526 800.

Les polyorganosiloxanes époxy fonctionnels peuvent être préparés par réaction d'hydrosilylation entre des huiles à motifs Si-H et des composés époxyfonctionnels, tels que par exemple le vinyl-4 cyclohexèneoxyde, l'allylglycidyléther.

Les polyorganosiloxanes vinyloxyfonctionnels peuvent être préparés par réaction d'hydrosilylation entre des huiles à motifs Si-H et des composés vinyloxyfonctionnels, tels que par exemple l'allylvinyléther, l'allylvinyloxyéthoxybenzène.

Plus préférentiellement encore, les POS A sont des époxysilicones de formules (A.1), (A.2) et (A.3) suivantes :

$$CH_3 \longrightarrow SI-O \longrightarrow$$

15

10

avec  $X = CH_3$ ; phényle; cycloalkyle  $C_5 - C_8$ ; alkyle  $C_1 - C_{18}$ ; alcényle  $C_2 - C_8$ ; -OH; H; -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CF<sub>3</sub>; -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-CF<sub>3</sub>, n = 1 à 20;

20 - a<sub>1</sub>, a<sub>2</sub> et b<sub>1</sub>, b<sub>2</sub> étant définis comme suit dans ces formules (A.1) et (A.2)

25 -  $a_2$ ,  $b_2$  étant = 0 dans la formule (A.2) pour donner le disiloxane époxydé (A.3)

Selon une autre caractéristique avantageuse de l'invention, le ou les POS (A) a (ont) une visc sité η (exprimée en mPa.s à 25° C) comprise entre :

 $\rightarrow$  100 et 10.000,

5

10

15

20

25

30

- → de préférence 200 et 5.000,
- → et plus préférentiellement encore entre 300 et 3.000.

Ces valeurs de viscosité concernent aussi bien les POS linéaires que les POS cycliques susceptibles d'être mis en oeuvre conformément à l'utilisation selon l'invention. La viscosité dynamique à 25° C, de tous les polymères silicones considérés dans le présent exposé, peut être mesurée à l'aide d'un viscosimètre BROOKFIELD, selon la norme AFNOR NFT 76 102 de février 1972. La viscosité dont il est question dans le présent exposé est la viscosité dynamique à 25° C, dite "Newtonienne", c'est-à-dire la viscosité dynamique qui est mesurée, de manière connue en soi, à un gradient de vitesse de cisaillement suffisamment faible pour que la viscosité mesurée soit indépendante du gradient de vitesse.

Conformément à l'invention, il est parfaitement envisageable de mettre en oeuvre un mélange de différents POS A à motifs de formule (I) et (II), tels que définis ci-dessus (linéaires et/ou cycliques).

Suivant une caractéristique préférée de l'invention, les amorceurs B sont e.g. : les borates d'onium décrits dans la demande de brevet européen EP-A- 0 562 922 ou dans la demande PCT/WO-A- 98/29498 (dont les contenus sont intégralement incorporés au présent exposé par référence). Plus précisément encore, on peut mettre en oeuvre en pratique l'amorceur de formule suivante :

En pratique, les amorceurs de l'utilisation suivant l'invention sont préparés de manière très simple par dissolution du borate d'onium ou de complexe organométallique, de préférence d'onium, se présentant sous forme solide (poudre) dans un solvant.

Selon une alternative concernant le borate d'onium, ce dernier peut être préparé directement dans le solvant, à partir d'un sel (e.g. chlorure) du cation (iodonium) et d'un sel (par exemple de potassium) de l'anion borate.

Sans sortir pour autant du cadre de la présente invention, on mentionnera que l'amorceur (PA) peut être employé en solution dans un solvant organique, de préférence choisi parmi les solvants donneurs de protons et plus préférentiellement encore parmi le groupe suivant : alcool isopropylique, alcool benzylique, diacétone-

10

15

20

25

alcool, lactate de butyle, esters, et leurs mélanges. Comme cela est revendiqué dans le brevet français N° 2 724 660, les solvants organiques donneurs de protons et à caractère aormatique (alcool benzylique), se comportent comme des accélérateurs de réticulation. Il est donc avantageux de s'en servir pour mettre en solution, le photoamorceur.

Il convient de préciser que par quantité catalytique efficace de PA, on entend, au sens de l'invention, la quantité suffisante pour amorcer la réticulation.

Dans la mesure où comme indiqué supra, l'amorceur est dissous dans un solvant polaire, ledit solvant est utilisé en quantité telle que le titre de la solution obtenue en amorceur soit compris entre 1 et 50 % en poids, de préfence entre 10 et 30 % en poids, et plus préférentiellement encore entre 15 et 25 % en poids.

L'incorporation du PA en solution dans la composition comprenant le POS à teneur molaire en GRF donnée, se fait à raison de 0,01 à 10 % en poids de PA par rapport au(x) POS A, de préférence 0,1 à 5 % en poids et plus préférentiellement de l'ordre de 0,2 à 2 % en poids.

Concernant le ou les diluants réactifs C, il est (ou ils sont) choisi(s) de préférence :

 $\rightarrow$  parmi les composés organiques non organosiliciques (C<sub>1</sub>) à groupements réactifs GFR + éventuellement GFS ayant les formules suivantes :

$$(C_1)$$
 $(C_1)$ 
 $(C_1$ 

→ et/ou parmi les composés organosiliciques (C₂) à groupements réactifs GFR + éventuellement GFS ayant les formules suivantes :

10

15

20

25

30

avec R<sup>7</sup> = alkyle C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>, de préférence méthyle, éthyle, propyle,

$$(C_2')$$
  $O$   $H_3C$   $R^8$   $O$ 

avec R<sup>8</sup> représentant indépendamment un alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>, de préférence un méthyle.

Ce diluant réactif C est constitué de petites molécules réticulables aptes à réagir entre elles et/ou avec les groupements GFR des POS A, par l'intermédiaire de leurs groupements fonctionnels GFR + éventuellement GFS. Ces composés diluants réactifs C forment ainsi des réseaux de réticulation qui peuvent être au moins en partie interpénétrés avec les réseaux de réticulations formés après réaction des GFR des POS A. Ces diluants réactifs C ont vocation à amener de la fluidité à la composition liquide non réticulé mis en oeuvre dans le procédé selon l'invention. Ce sont des abaisseurs de viscosité qui facilitent la manipulation de la composition liquide destinée à être appliqué sur le joint de culasse en particulier le joint de culasse MLS avant réticulation, de préférence sous UV, pour former un film.

Suivant une disposition préférée du procédé selon l'invention, le diluant C est choisi de telle sorte qu'il présente une température d'ébullition  $\theta$ éb  $\geq 100$ °C, de préférence 100°C  $\leq \theta$ éb  $\leq 300$ °C à pression atmosphérique normale et une viscosité à 25°C  $\eta \leq 100$  mPa.s, de préférence  $1 \leq \eta \leq 100$  mPa.s.

Concernant le pigment D, on met en oeuvre conformément au procédé selon l'invention un pigment noir et plus préférentiellement encore du noir de carbone. Le noir de carbone préféré est celui présentant une faible granulométrie, avantageusement une granulométrie moyenne inférieure à 100 nanomètres et/ou ayant un caractère neutre ou acide, le pH étant compris avantageusement entre 1 et 7.

A titre d'exemples, on peut citer les noir de carbones commerciaux suivants : Mogul L, Regal 400R ou Regal 660 R commercialisés par CABOT, et les produits Spécial 250 ou Printex 75 commercialisés par DEGUSSA.

Il est préférable de mettre en oeuvre le noir de carbone à un taux compris entre 0,1 et 5 % en poids, et plus préférentiellement compris entre 0,5 et 2 % en poids par rapport aux POS A.

L'invention n'est pas limitée à l'emploi du noir de carbone comme pigment, il est concevable de mettre en oeuvre des pigments de couleur différentes comme par exemple le dioxyde de titane, la phtalocyanine, la benzymidadozolone, les naphtoles, les diazopirazolones, les pigments jaunes diarylides ou monoarylides.

Les éventuelles charges E sont des charges siliceuses comme par exemple de combustion traitées à l'hexaméthyldisilasane des silices l'octaméthylcyclotétrasiloxane. La surface spécifique de ces silices de combustion ainsi traitées varie classiquement dans l'intervalle de 100 à 400 m<sup>2</sup>/g. La silice de précipitation est un autre exemple de charge siliceuse E que l'on peut mettre en oeuvre dans le procédé selon l'invention. Hormis ces charges siliceuses, on peut utiliser aussi des charges constituées par : des fibres synthétiques (polymères) ou naturelles broyées ; des fibres minérales ou des poudres de carbure de silicium d'oxycarbure de silicium, de nitrocarbure de silicium; du carbonate de calcium; du talc ; de l'argile ; ou du dioxyde de titane. De préférence, les éventuelles charges sont des charges siliceuses à base de silice de combustion et/ou de silice de précipitation.

5

10

15

20

25

30

Concernant les éventuels photosensibilisateurs F, ils peuvent être sélectionnés parmi les produits (poly)aromatiques -éventuellement métalliques- et les produits hétérocycliques, et de préférence dans la liste de produits suivants : phénothiazine, tétracène, pérylène, anthracène, diphényl-9,10-anthracène, thioxanthone, benzophénone, acétophénone, xanthone, fluorénone, anthraquinone, 9,10-diméthylanthracène, 2-éthyl-9,10-diméthyloxyanthracène, 2,6-diméthylnaphtalène, 2,5-diphényl-1-3-4-oxadiazole, xanthopinacol, 1,2-benzanthracène, 9-nitro-anthracène, et leurs mélanges.

Plus spécialement, il peut s'agir d'un produit à base de thioxanthone :

Il est préférable conformément à l'invention de stabiliser la formulation mise en oeuvre par un inhibiteur G aminé. L'agent aminé utilisable peut être une amine linéaire secondaire ou tertiaire, ou une amine cyclique encombrée stériquement de type "HALS" comprenant par exemple, dans sa structure, au moins un reste pipéridinyle N-alkyl substitué. Comme exemples d'agents aminés, on peut citer ceux décrité dans la demande de brevet PCT/WO-A-98/07798; le contenu de cette demande est d'ailleurs intégralement incorporé au présent exposé par référence. Les amines cycliques encombrées de type "HALS" conviennent bien.

La composition silicone liquide non réticulée mise en oeuvre dans le procédé selon l'invention, peut également comprendre un promoteur d'adhérence H, de préférence choisi parmi les silanes alcoxylés et/ou époxydés et leurs mélanges. A titre d'exemples de promoteurs H, on peut citer :

- le 5,6-époxy-3-éthylcyclohexyltriéthoxysilane de formule :

15

20

25

30

- ou bien encore le 3-glycidoxypropyle triméthoxysilane (GLYMO) :

5 - ou bien encore le vinyltriméthoxysilane (VTMO) de formule :

Selon une variante avantageuse du procédé conforme à l'invention préalablement à l'étape 1, on enduit le support à revêtir à l'aide d'un primaire d'adhérence de préférence du type de ceux comprenant au moins un composé choisi dans le groupe comportant :

- des silanes alcoxylés porteurs d'au moins une insaturation éthylénique et/ou d'au moins une fonction époxyde, de préférence le triméthoxysilane de γ-glycidoxypropyle (GLYMO) et/ou le triméthoxysilane de γ-méthacryloxypropyle et/ou le vinyltriméthoxysilane (VTMO);
- des (méth)acrylates de préférence le polyméthacrylate de méthyle,
- des chélates et/ou des alcoxydes métalliques, de préférence les titanates d'alkyle, et plus préférentiellement encore le titanate de butyle ou de propyle;
- des compositions silicones réticulables et précurseurs d'élastomères silicones, de préférence de type élastomères silicones RTV de polyaddition.

Dans le cadre d'un primaire d'adhérence consistant dans une composition de type élastomères silicones RTV de polyaddition, on peut utiliser les compositions appartenant aux groupes (i), (2i) et (3i) tels que définis ci-après :

(i) composition élastomère silicone d'enduction de type RTV comprenant : au moins un POS I de type SiVi ; au moins un POS II de type SiH ; un catalyseur d'hydrosilylation au platine III ; un promoteur d'adhérence IV comprenant au moins un organosilane alcoxylé IV.1 contenant par molécule au moins un groupe vinyle (vinyltriméthoxysilane), au moins un composé IV.2 organosilicié comprenant au moins un radical époxy

(3-glycidoxypropyl triméthoxysilane GLYMO) et au moins un chélate IV.3 de métal M et/ou un alcoxyde métallique (titanate de butyle); éventuellement une charge minérale; éventuellement au moins un inhibiteur de réticulation; éventuellement au moins une résine polyorganosiloxane; et éventuellement des microsphères creuses organiques ou minérales. Ces compositions silicones sont décrites dans les demandes de brevets FR-A-2.719.598, WO-A-98/05723 et WO-A-99/02.592;

- (ii) élastomère silicone RTV de polyaddition obtenu à partir d'une composition comprenant des POS I de type SiVi et des POS II de type SiH, ainsi qu'une charge particulaire obrenue par traitement à l'aide d'un
  - d'une part, avant et/ou sensiblement simultanément à la mise en présence d'une partie de l'huile silicone mise en œuvre avec une partie de la charge particulaire, cette introduction d'agent de compatibilisation s'opérant en une ou plusieurs fois pour une fraction d'agent de compatibilisation représente au plus 8 % en poids sec de la charge totale particulaire;

agent de compatibilisation introduit dans le milieu de préparation :

- et, d'autre part, après cette mise en présence POS / charge. L'agent de compatibilisation est l'hexaméthyldisilansane HMDZ. L'huile SiVi est une polydiméthylsiloxane α,ω-dihydrogéno et une huile PDMS polyhydrogéno. Cette composition élastomère (ii) RTV réticulable par polyaddition et comprenant une charge particulaire compatibilisée de manière particulière à l'HMDZ, est décrite en détail dans la demande de brevet WO-A-98/58.997;
- (3i) revêtement élastomère silicone RTV réticulé par polyaddition et obtenu à partir d'une composition comprenant :
  - au moins un polyorganosiloxane présentant, par molécule, au moins deux groupes alcényles, en C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub> liés au silicium (e.g. PolyDiméthylSiloxane (PDMS-α,ω vinylée);
  - (2) au moins un polyorganosiloxane présentant, par molécule, au moins deux atomes d'hydrogène liés au silicium (e.g. PDMS α,ω dihydrogéno et PDMS polyhydrogéno),
  - (3) une quantité catalytiquement efficace d'au moins un catalyseur, composé d'au moins un métal appartenant au groupe du platine,
  - (4) un promoteur d'adhérence ternaire consistant en :
    - (4.1.) au moins un organosilane alcoxylé contenant, par molécule, au moins un groupe alcényle en C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>, (e.g. : triméthoxysilane γ méthacryloxypropylé)

10

5

15

20

25

30

PCT/FR00/01571

- (4.2.) au moins un composé organosilicié comprenant au moins un : triméthoxysilane radical époxy, (e.g. γ glycidoxypropyle)
- (4.3.) au moins un chélate de métal M et/ou un alcoxyde métallique de formule générale : M(OJ)n, avec n = valence de M et J = alkyle linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>, M étant choisi dans le groupe formé par : Ti, Zr, Ge, Li, Mn, Fe, Al et Mg (e.g.: titanate de butyle).
- (5) une charge siliceuse renforçante traitée in situ par un agent de compatibilisation (e.g.: HMDZ) en présence de polyorganosiloxane
- (6) un polyorganosiloxane qualifié d'allongeur et présentant des motifs siloxyles terminaux à fonctions hydrogéno,
- (7) éventuellement un neutralisant,

5

10

15

20

25

30

35

- (8) éventuellement un inhibiteur de réticulation et/ou autre(s) additif(s) en usage dans ce type de compositions (e.g. : éthynylcyclohexanol),
- (9) et éventuellement des charges microsphériques creuses inorganiques expansées ou expansables.

Les compositions selon (3i) sont décrites dans la demande de brevet français déposée le 23 décembre 1998 sous le n° d'enregistrement national 98/16510.

L'application d'une couche de primaires sur le support constitué par le joint plat, notamment par le joint de culasse, permet d'améliorer l'adhésion du revêtement silicone sélectionné conformément à l'invention.

S'agissant des compositions de primaires comprenant des silanes alcoxylés tels que le GLYMO ou le VTMO, il est possible, lorsque l'on souhaite appliquer des couches dont l'épaisseur se rapproche de l'échelle moléculaire, c'est-à-dire une épaisseur inférieure à 1 μm, de les utiliser pour l'application sous forme de solution dans un solvant organique, de préférence un alcool, un éther ou une cétone, cette dernière étant particulièrement préférée. Comme exemple de cétone adapté comme solvant de primaire, on peut citer la méthyléthylcétone (MEK). Les concentrations en silane alcoxylés des compositions de primaires sous forme de solution, sont comprises entre 0,1 et 10, de préférence entre 0,1 et 5 et plus préférentiellement encore entre 0,5 et 2 %.

Il est possible d'avoir recours à d'autres additifs connus dans ce genre d'application des compositions silicones réticulables par voie cationique. A ce propos, on peut évoquer non limitativement :

WO 00/77083

5

10

15

20

25

30

35

les modulateurs d'adhérence (résine ou polymère linéaire silicone portant par exemple des fonctions vinylépoxyvinyléther ou alcool) e.g. ceux divulgués dans la demande de brevet européen N° 0 738 769 :

 un ou plusieurs accélérateurs de polymérisation et/ou réticulation de préférence choisis parmi les esters d'acide carboxylique hydroxylés liquides à température ambiante.

En pratique, l'application de la composition silicone non réticulée sur le support joint plat, notamment joint de culasse, est réalisé par tout moyen connu et approprié comme par exemple les techniques à la racle ou au cylindre d'enduction.

24

Avantageusement le taux de dépôt est compris entre 2,5 et 250 g/m2 de surface à enduire, et de préférence entre 5 et 100 g/m².

Selon une modalité préférée, la réticulation de la composition appliquée sur le support est réalisé par un apport d'énergie qui est fournie par un rayonnement UV pris seul ou en association avec un rayonnement infra-rouge (IR).

Ce rayonnement UV présente une longueur d'onde comprise, par exemple, entre 200 et 400 nanomètres, de préférence entre 254 et 360 nanomètres.Le rayonnement IR présente une longueur d'onde comprise, par exemple, entre 1 et 10 µm de préférence entre 1 et 4 µm.La durée des radiations peut être courte, elle est généralement inférieure à 1 s. Pour les très faibles épaisseurs de revêtement, elle est même de l'ordre de quelques centièmes de seconde.

Conformément à l'invention, on observe que la réticulation effectuée est excellente, même en l'absence de tout chauffage.

En outre il va de soi qu'on peut régler le temps de durcissement, notamment par le nombre de lampes UV + éventuellement IR utilisées par la durée d'exposition aux UV + éventuellement IR et par la distance entre la composition et la (ou les) lampe(s) UV + éventuellement IR.

Concernant les supports joints de culasse métallique de type joints multifeuilles MLS, les taux de dépôt sont compris entre 10 et 50 g/m<sup>2</sup>.

Le procédé selon l'invention est avantageux en ce qu'il ne requiert peu ou pas de solvant organique. Il en résulte une pollution et une économie notable. En outre, la réticulation est rapide, ce qui permet d'obtenir de hautes productivités. Par ailleurs, le mode d'activation de la réticulation n'est pas progressive pour une majorité de support et ne nécessite pas une grande consommation énergétique. Enfin et surtout, la simplicité du procédé sur le plan méthodologique et sur le plan du dispositif limite significativement le coût des investissements industriels nécessaires pour les fabricants de joints de culasse.

10

On rappellera également que le procédé selon l'invention permet la sélection d'une composition silicone liquide précurseur appropriée, permet d'obtenir les revêtements pour interface bloc moteur/culasse qui sont anti-adhérents, qui sont parfaitement du support de préférence métallique constitué par le joint de culasse, qui sont étanches et qui ont des propriétés mécaniques de dureté et de résistance à la rayure excellente, qui résiste aux solvants et aux fluides moteurs et enfin qui sont stables à la température.

Les exemples qui suivent permettront de mieux comprendre le procédé selon l'invention et mettent en lumière tous les avantages et les variantes de mise en oeuvre dudit procédé.

## **EXEMPLES**

# PRODUITS MIS EN OEUVRE

On réalise des formulations de vernis photoréticulables à partir des polymères et composés suivants :

# A/ Polyorganosiloxanes:

On utilise des polymères de formule :

20  $A_1/: x=CH_3; a=70; b=7$ 

 $A_2$  / : x=CH<sub>3</sub> ; a =444 ; b=35

### B/Amorceur:

On utilise un composé de formule :

25 Cet amorceur B est sous forme d'une solution à 18 % en poids dans l'alcool isopropylique.

### C/ Diluant réactif:

On utilise un composé de formule :

5

# D/ Pigment:

On utilise un pigment noir du type noir de carbone, commercialisépar la société DEGUSSA sous la dénomination Spécial 250.

# 10 E/Charge minérale:

On utilise une silice de combustion traitée à l'octaméthylcyclotétrasiloxane (silice ayant une surface spécifique de 300 m²/g).

# F/ Photosensibilisateur:

15 On utilise l'isopropylthioxanthone de formule :

# G - Stabilisateur:

20 On utilise le composé aminé de formule :

Dans les exemples qui suivent on décrit l'obtention d'une formulation directement exploitable pour la réalisation de joints de culasse multifeuilles.

# **Préparation**

- 1 Sous agitation le noir de carbone D est incorporé dans l'huile silicone époxydée A1 jusqu'à obtention d'une dispersion homogène (30 min).
- 2 Cette dispersion est ensuite passée au broyeur.
- 5 3 Sous agitation, on incorpore progressivement la silice E à l'huile silicone époxydée A2.
  - 4 Toujours sous agitation on charge le 1,4-cyclohexanediméthanoldivinyléther = diluant réactif C.
- 5 On charge enfin sous agitation la base pigmentaire préparée aux étapes 1 et 2,
   puis l'amorceur B et le photosensibilisateur F et on agite vigoureusement 15 minutes supplémentaires.
  - 6 On stocke la composition liquide dans un récipient à l'abri de la lumière. Le stabilisateur G est incorporé au préalable dans l'huile silicone époxydée A1.

### 15 EXEMPLE 1

On réalise un revêtement de plaque MLS de type acier ou inox.

A l'aide de la technique de la barre de Meyer, on a étalé en un passage une quantité de 15 g/m<sup>2</sup> de la composition suivante :

- A<sub>1</sub> -30 parts en poids,
- 20 A<sub>2</sub> 36 parts en poids,
  - B 3 parts en poids,
  - C -20 parts en poids,
  - D 1 part en poids,
  - E-10 parts en poids,
- 25 F 0,0198 part en poids,
  - G 0.004 part en poids.

Les supports métalliques (acier ou inox) sont préalablement primairisés par une solution de glycidylpropyl triméthoxysilane (GLYMO) à 1 % en poids dans la méthyléthylcétone et chauffés à 200°C pendant 30 minutes. La face enduite est irradiée à une vitesse de 10 m/min, à l'aide d'une lampe UV au mercure dopé au gallium de 120 W/cm de puissance. Le revêtement de coloration noire est adhérent sur le support, résistant à la température, aux huiles moteurs ainsi qu'au liquide de refroidissement (cahier des charges constructeurs) et présente une bonne résistance aux solvants ainsi qu'au scratch test.

# EXEMPLE 2

On réalise un revêtement de plaque MLS de type acier ou in x.

On applique de la même façon que pour l'exemple  $1:30~{\rm g/m^2}$  de la même formule que pour l'exemple 1.

L'ensemble des propriétés mesurées sont rassemblées dans le tableau suivant :

Caractéristiques		Exemple 1	Exemple 2
Epaisseur		15 µm	30 μm
Couleur		Noir	noir
Conditions de réticulation		Réticulation UV	réticulation UV
Vitesse max.		10 m/min	10 m/min
Résistance solvant MEK	(1)	> 200	> 200
(Méthyléthycétone)			
Dureté Shore A	(2)	70	70
Adhésion sur métal		primaire	primaire
Propriétés d'anti-adhérence	(3)	0,195	0,205
Scratch test	(4)	60 g	120 g
Test "Crosshatch"	(5)		
Résistance en température (70h/200°C)		Crosshatch 0-1	Crosshatch 0-1
Résistance aux huiles (70h/150°C)		Crosshatch 1	Crosshatch 1
Résistance au liquide de refroidissement		Crosshatch 4	Crosshatch 4
(70 /100°C)		•	

- (1) Résistance à la MEK : on mesure la résistance au solvant du revêtement obtenu parès séchage de films de 12 μm sur une barre d'enduction manuelle de référence n° 2 de la société Erichsen, en notant le nombre d'aller-retours nécessaires effectués à l'aide d'un chiffon imbibé de solvant pour désagréger la couche de revêtement après 24 heures de séchage.
  - (2) La mesure de la dureté Shore A est réalisée selon les indications de la norme DIN 53505.
- 15 (3) Le test d'anti-adhérence est réalisé selon les indications de la norme ASTM F 607-84. Dans ce test, on mesure (notamment) la contrainte à la rupture, en MPa, au moment du décollement de deux surfaces revêtues après compression 72 h à 120°C.

WO 00/77083 PCT/FR00/01571

- (4) Le Scratch test consiste à mesurer l'aptitude du revêtement à être rayée par une pointe diamant lestée par des poids d'ordre croissant. Ce test est réalisé selon les indications de la norme AFNOR NFT 51-113 (août 1976).
- (5) Le test "Crosshatch" consiste à rayer le revêtement en effectuant un quadrillage avec un peigne, puis à observer l'état de surface après collage et décollage d'un ruban adhésif sur le support ; si aucun écaillage ne s'est produit l'état de surface est indicé "0" ; si l'écaillage représente plus de 65 % de la surface du quadrillage, l'état de la surface est indicé "5". Ce test est réalisé après conditionnement des échantillons en température, dans l'huile chaude ainsi que dans du liquide de refroidissement. Ce test est réalisé selon les indications de la norme AFNOR NF T 30-038. Le ruban adhésif utilisé est un ruban adhésif de type silicone PSA.

10

15

20

25

30

35

### **REVENDICATIONS:**

1 - Procédé de réalisation d'imprégnation et/ou de revêtement antiadhérent et étanche mis en œuvre à l'interface bloc moteur/culasse de moteurs et appliqué notamment sur des joints plats, en particulier des joints de culasse,

caractérisé en ce qu'il consiste essentiellement :

- 1 à mettre en œuvre une composition silicone comprenant :
- -A- 100 parties en poids d'au moins un polyorganosiloxane (POS) réticulable par voie cationique et/ou radicalaire et par l'intermédiaire de groupements fonctionnels de réticulation (GFR), ces GFR étant identiques ou différents entre eux et étant choisis parmi ceux comprenant au moins un motif fonctionnel de nature hétérocyclique ayant un ou plusieurs atomes électrodonneurs et/ou parmi ceux éthyléniquement insaturés et substitués par au moins un atome électrodonneur qui augmente la basicité du système π;
- B de 0,01 à 10 parties en poids d'au moins un sel amorceur (PA) formé par un borate d'onium d'un élément des groupes 15 à 17 de la classification périodique [Chem. & Eng. News, vol 63, N° 5, 26 du 4 Février 1985] ou d'un complexe organométallique d'un élément des groupes 4 à 10 de la classification périodique (même référence),

" l'entité cationique dudit borate étant choisie parmi :

(1) - les sels d'onium de formule (I) :

$$[(R^1)_n - A - (R^2)_m]^+$$
 (I)

formule dans laquelle:

- A représente un élément des groupes 15 à 17;
  - R<sup>1</sup> représente un radical aryle carbocyclique ou hétérocyclique en C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>, ledit radical hétérocyclique pouvant contenir comme hétéroéléments de l'azote ou du soufre ;
  - R<sup>2</sup> représente R<sup>1</sup> ou un radical alkyle ou alkényle linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>30</sub>; lesdits radicaux R<sup>1</sup> et R<sup>2</sup> étant éventuellement substitués par un groupement alcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>25</sub>, alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>25</sub>, nitro, chloro, bromo, cyano, carboxy, ester, mercapto,
  - n est un nombre entier allant de 1 à v + 1, v étant la valence de l'élément A,
  - m est un nombre entier allant de 0 à v 1 avec n + m = v + 1,

(2) - les sels d'oxoisothiochromanium possédant la formule :

où le radical R<sup>6</sup> représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C<sub>1</sub>-

5 C<sub>20</sub>;

10

15

20

(3) - les sels de sulfonium dans lesquelles l'entité cationique comprend :

→ 3.1.au moins une espèce polysulfonium de formule III.1.

$$Ar^{1} - \stackrel{+}{\underset{Ar^{2}}{=}} Ar^{3} - Y - \left[ Ar^{3} - \stackrel{+}{\underset{Ar^{2}}{=}} Ar^{1} \right]$$
 (III.1)

dans laquelle:

- les symboles Ar<sup>1</sup>, qui peuvent être identiques ou différents entre-eux, représentent chacun un radical monovalent phényle ou naphtyle, éventuellement substitué avec un ou plusieurs radicaux choisis parmi : un radical alkyle linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub> C<sub>12</sub>, un radical alkoxy linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub> C<sub>12</sub>, un atome d'halogène, un groupe -OH, un groupe -COOH, un groupe ester -COO-alkyle où la partie alkyle est un reste linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub> C<sub>12</sub>, et un groupement de formule -Y<sup>4</sup>-Ar<sup>2</sup> où les symboles Y<sup>4</sup> et Ar<sup>2</sup> ont les significations données juste ci-après,
  - les symboles Ar<sup>2</sup>, qui peuvent être identiques ou différents entre eux ou avec Ar<sup>1</sup>, représentent chacun un radical monovalent phényle ou naphtyle, éventuellement substitué avec un ou plusieurs radicaux choisis parmi : un radical alkyle linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>, un radical alkoxy linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>, un atome d'halogène, un groupe -OH, un groupe -COOH, un groupe ester -COO-alkyle où la partie alkyle est un reste linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>,
- les symboles Ar<sup>3</sup>, qui peuvent être identiques ou différents entre eux, représentent chacun un radical divalent phénylène ou naphtylène, éventuellement substitué avec un ou plusieurs radicaux choisis parmi : un radical alkyle linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>, un radical alkoxy linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>, un atome d'halogène, un groupe -OH, un groupe -COOH, un groupe ester -COO-alkyle où la partie alkyle est un reste linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>,
  - t est un nombre entiers égal à 0 ou 1,

avec les conditions supplémentaires selon lesquelles :

+ quand t = 0, le symbole Y est alors un radical monovalent Y<sup>1</sup> représentant le groupement de formule :

$$Y^1: -s -Ar^1$$

où les symboles Ar<sup>1</sup> et Ar<sup>2</sup> possèdent les significations données ci-avant,

- + quand t = 1:
  - d'une part, le symbole Y est alors un radical divalent ayant les significations Y<sup>2</sup> à Y<sup>4</sup> suivantes:
    - Y<sup>2</sup>: un groupement de formule:

10

15

20

25

5

où le symbole Ar<sup>2</sup> possède les significations données ci-avant,

- Y<sup>3</sup>: un lien valentiel simple,
- Y<sup>4</sup>: un reste divalent choisi parmi:

-o- , -s- , -s- , -c- , -c- o o

un reste alkylène linéaire ou ramifié en  $C_1$ - $C_{12}$ , et un reste de formule — $Si(CH_3)_2O$ —,

- O d'autre part, dans le cas uniquement où le symbole Y représente Y<sup>3</sup> ou Y<sup>4</sup>, les radicaux Ar<sup>1</sup> et Ar<sup>2</sup> (terminaux) possèdent, outre les significations données ci-avant, la possibilité d'être reliés entre eux par le reste Y' consistant dans Y'<sup>1</sup> un lien valentiel simple ou dans Y'<sup>2</sup> un reste divalent choisi parmi les restes cités à propos de la définition de Y<sup>4</sup>, qui est installé entre les atomes de carbone, se faisant face, situés sur chaque cycle aromatique en position ortho par rapport à l'atome de carbone directement relié au cation S<sup>+</sup>;
- → 3.2. et/ou au moins une espèce monosulfonium possédant un seul centre cationique S<sup>+</sup> par mole de cation et consistant dans la plupart des cas dans des espèces de formule :

$$Ar^{1} \xrightarrow{\overset{+}{\longrightarrow}} Ar^{1} \qquad (III.2)$$

30

dans laquelle Ar<sup>1</sup> et Ar<sup>2</sup> ont les significations données ci-avant à propos de la formule (III.1), incluant la possibilité de relier directement entre eux un seul des

radicaux Ar<sup>1</sup> à Ar<sup>2</sup> selon la manière indiquée ci-avant à propos de la définition de la condition supplémentaire en vigueur quand t = 1 dans la formule (II), faisant appel au reste Y';

(4) les sels organométalliques de formule (IV):

 $(L^{1}L^{2}L^{3}M)^{+q}$  (IV)

# formule dans laquelle:

5

10

15

20

25

30

35

- M représente un métal du groupe 4 à 10,
- L<sup>1</sup> représente 1 ligand lié au métal M par des électrons  $\pi$ , ligand choisi parmi les ligands n<sup>3</sup>-alkyl, n<sup>5</sup>- cyclopendadiènyl et n<sup>7</sup> cycloheptratriènyl et les composés n<sup>6</sup> - aromatiques choisis parmi les ligands n<sup>6</sup>-benzène éventuellement substitués et les composés ayant de 2 à 4 cycles condensés, chaque cycle étant capable de contribuer à la couche de valence du métal M par 3 à 8 électrons  $\pi$ ,
- L<sup>2</sup> représente un ligand lié au métal M par des électrons  $\pi$ , ligand choisi parmi les ligands n<sup>7</sup>-cycloheptatriènyl et les composés n<sup>6</sup>aromatiques choisis parmi les ligands n6- benzène éventuellement substitués et les composés ayant de 2 à 4 cycles condensés, chaque cycle étant capable de contribuer à la couche de valence du métal M par 6 ou 7 électrons  $\pi$ ,
- L<sup>3</sup> représente de 0 à 3 ligands identiques ou différents liés au métal M par des électrons σ, ligand(s) choisi(s) parmi CO et NO<sub>2</sub><sup>+</sup>; charge électronique totale q du complexe à laquelle contribuent L1, L<sup>2</sup> et L<sup>3</sup> et la charge ionique du métal M étant positive et égale à 1 ou 2;
- l'entité anionique borate ayant pour formule :

 $[BX_a R_b]^-$ 

## formule dans laquelle:

- a et b sont des nombres entiers allant pour a de 0 à 3 et pour b de  $1 \stackrel{.}{a} 4 \text{ avec } a + b = 4$ ,
- les symboles X représentent :
- \* un atome d'halogène avec a = 0 à 3,
- \* une fonction OH avec a = 0 à 2,
- les symboles R sont identiques ou différents et représentent :
- > un radical phényle substitué par au moins un groupement électroattracteur et/ou par au moins 2 atomes d'halogène ce lorsque l'entité cationique est un onium d'un élément des groupes 15 à 17,

10

15

30

- ▷ un radical phényle substitué par au moins un élément ou un groupement électroattracteur et ce lorsque l'entité cationique est un complexe organométallique d'un élément des groupes 4 à 10,
- ▷ un radical aryle contenant au moins deux noyaux aromatiques, éventuellement substitué par au moins un élément ou un groupement électroattracteur, quelle que soit l'entité cationique;
- -C- 1 à 50, parties en poids d'au moins un diluant réactif consistant dans un composé organique non organosilicique organosilicique ou comportant dans sa structure au moins un GFR tel que défini supra, et éventuellement au moins un groupement fonctionnel secondaire (GFS) différent d'un GFR, mais capable de réagir chimiquement avec un GFR;
- -D- 0 à 10 parties en poids d'au moins un pigment;
- -E- 0 à 100 parties en poids d'une charge de nature minérale;
- -F- 0 à 10 parties en poids d'au moins un photosensibilisateur;
- -G- 0 à 10<sup>-2</sup> partie en poids d'un stabilisateur consistant dans au moins un agent aminé stabilisant;
- -H- 0 à 5 parties en poids d'un promoteur d'adhérence;
- 2 à appliquer cette composition sur un support (interface bloc 20 moteur/culasse ou joint plat de culasse), et
  - 3 à faire réticuler la composition appliquée par activation photochimique et/ou thermique et/ou sous un faisceau d'électrons.
- 2 Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que le support est 25 un joint de culasse métallique.
  - 3 Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que le support est un joint de culasse multifeuilles métalliques, et en ce que l'on forme un revêtement sur au moins l'une des faces d'au moins l'une des feuilles composant le joint de culasse multifeuilles métalliques.
  - 4 Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que les motifs fonctionnels compris dans les groupements GFR sont sélectionnés dans le groupe de motifs suivants :
    - une fonction éthyléniquement insaturée et activée,
    - époxyde,
    - oxéthane

- et leurs mélanges,

et en ce que les motifs fonctionnels compris dans les groupements optionnels GFS sont sélectionnés dans le groupe de motifs suivants :

- hydroxy,

5

- alcoxy,
- carboxyle,
- et leurs mélanges.
- 5 Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée 10 en ce que les POS A sont des époxysilicones et/ou des vinyléthersilicones qui sont :
  - → soit linéaires ou sensiblement linéaires et constitués de motifs de formule (I), terminés par des motifs de formule (II),
  - → soit cycliques et constitués par des motifs de formule (II) :

15

20

formules dans lesquelles:

- les symboles R<sup>3</sup> sont semblables ou différents et représentent :
  - soit un radical hydroxy,
  - soit un radical alkyle linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>18</sub>, éventuellement substitué, par un ou des halogènes et/ou un radical hydroxy,

- soit un radical alcényle en C2 C8,
- soit un radical cycloalkyle en C5-C8, éventuellement substitué,
- soit un radical aryle ou aralkyle, éventuellement substitué par des halogènes et/ou des alcoxyles,
- les symboles Z sont semblables ou différents et représentent :
  - soit le radical R<sup>3</sup>,
  - soit un groupement GFR correspondant à un reste époxyde ou vinyléther relié au silicium par l'intermédiaire d'un radical divalent contenant de 2 à 20 atomes de carbone et comportant éventuellement un hétéroatome,

30

l'un au moins des symboles Z correspondant à un groupement GFR.

6 - Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que les POS A sont des époxysilicones de formule (A.1), (A.2) et (A.3):

$$CH_{3} \xrightarrow{CH_{3}} \begin{bmatrix} CH_{3} \\ | \\ | \\ CH_{3} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} CH_{3} \\ | \\ | \\ X \end{bmatrix} \begin{bmatrix} CH_{3} \\ | \\ | \\ CH_{3} \end{bmatrix} CH_{3}$$

$$CH_{3} \xrightarrow{CH_{3}} CH_{3}$$

avec  $X = CH_3$ ; phényle; cycloalkyle  $C_5$ - $C_8$ ; alkyle  $C_1$ - $C_{18}$ ; alcényle  $C_2$ - $C_8$ ;

-OH; H; -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-OH; -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CF<sub>3</sub>; -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-CF<sub>3</sub>, n = 1 à 20;

-  $a_1$ ,  $a_2$  et  $b_1$ ,  $b_2$  étant définis comme suit dans ces formules (A.1) et (A.2)  $1 \le a_1, \ a_2 \qquad \qquad 1 \le b_1, \ b_2$ 

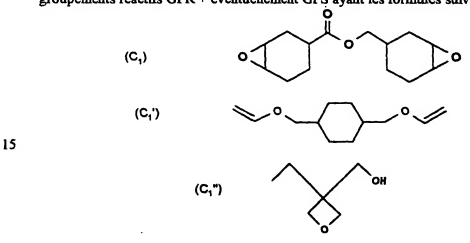
- a<sub>2</sub>, b<sub>2</sub> étant = 0 dans la formule (A.2) pour donner le disiloxane époxydé (A.3)

10

5

7 - Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le (ou les) diluants C réactif(s) est (sont) choisi(s):

→ parmi les composés organiques non organosiliciques (C<sub>1</sub>) à groupements réactifs GFR + éventuellement GFS ayant les formules suivantes :



WO 00/77083 PCT/FR00/01571

37

$$(C_1^{"})$$
 HO- $(CH_2)_4$ -O- $CH=CH_2$ 

 $\rightarrow$  et/ou parmi les composés organosiliciques (C<sub>2</sub>) à groupement réactifs GFR + éventuellement GFS ayant les formules suivantes :

5

avec 
$$R^7$$
 = alkyle  $C_1$ - $C_{10}$ ,

$$C_2''$$

$$O \qquad \qquad H_3C \qquad R^8$$

$$C_2''$$

avec R<sup>8</sup> représentant indépendamment un alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>.

- 8 Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisé en ce que le diluant (C) présente une température d'ébullition θéb ≥ 100°C à pression atmosphérique normale et une viscosité à 25° C η ≤ 100 mPa.s.
- 9 Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que, préalablement à l'étape 1, on enduit le support à revêtir à l'aide d'un primaire d'adhérence du type de ceux comprenant au moins un composé choisi dans le groupe comportant :
  - des silanes alcoxylés porteurs d'au moins une insaturation éthylénique et/ou d'au moins une fonction époxyde,
  - des (méth)acrylates,
  - des chélates et/ou des alcoxydes métalliques,
  - des compositions silicones réticulables et précurseurs d'élastomères silicones.

20

¥-		17, • 7.7	
			•
			•
			•
	•		
			•

C09K3/10

A CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C08K5/00 C08K5/55

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C08K C09K F16J

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

WPI Data, PAJ, EPO-Internal

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
<b>A</b>	FR 2 757 870 A (RHONE POULENC CHIMIE) 3 July 1998 (1998-07-03) cited in the application claims 1-13 page 24, line 15 - line 26	1
A	WO 97 35924 A (FRANCES JEAN MARC; ROCA ORTEGA JOSE LUIS (FR); PRIOU CHRISTIAN (FR) 2 October 1997 (1997-10-02) claims 1,6 page 11, line 9 -page 12, line 19 page 16, line 12 - line 24	1
A	EP 0 522 703 A (GEN ELECTRIC) 13 January 1993 (1993-01-13) claims 1,2 -/	1

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
*Special categories of cited documents:  *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  *E* earlier document but published on or after the international filing date  *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention.  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to thivolve an inventive step when the document is taken alone.  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.  "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search  20 September 2000	Date of mailing of the international search report  04/10/2000
<u> </u>	
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Depijper, R



PCT/FR 00/01571

C.(Continue	ntion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	701371	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	FR 2 757 530 A (RHONE POULENC CHIMIE) 26 June 1998 (1998-06-26) claim 1		1
A	EP 0 539 234 A (THREE BOND CO LTD) 28 April 1993 (1993-04-28) claims 1-5		1
		-	

.ormation on patent family members

Inter: nal Application No PCT/FR 00/01571

Patent document cited in search repor	t	Publication date	I	Patent family member(s)		Publication dat
FR 2757870	Α	03-07-1998	AU		A	31-07-1998
	•		BR	9714198	A	28-03-2000
			EP	0948566	A	13-10-1999
			WO	9829498	A	09-07-1998
				2000508371	T	04-07-2000
			PL	334366	A	28-02-2000
WO 9735924	Α	02-10-1997	FR	2746407	Α	26-09-1997
EP 0522703	Α	13-01-1993	FI	922566	A	05-12-1992
			JP	5194715	A	03-08-1993
FR 2757530	Α	26-06-1998	AU	5565398	Α	17-07-1998
			WO	9828663		02-07-1998
EP 0539234	A	28-04-1993	JP	5125284	A	21-05-1993
			DE	69218105	D	17-04-1997
			DE	69218105	T	19-06-1997
			ÜS	5340847	Δ	23-08-1994

		•	
	•		
•			,
			•

A CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C08K5/00 C08K5/55

C09K3/10

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 CO8K CO9K F16J

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la meeure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) WPI Data, PAJ, EPO-Internal

C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées
A	FR 2 757 870 A (RHONE POULENC CHIMIE) 3 juillet 1998 (1998-07-03) cité dans la demande revendications 1-13 page 24, ligne 15 - ligne 26	1
Α	WO 97 35924 A (FRANCES JEAN MARC ; ROCA ORTEGA JOSE LUIS (FR); PRIOU CHRISTIAN (FR) 2 octobre 1997 (1997-10-02) revendications 1,6 page 11, ligne 9 -page 12, ligne 19 page 16, ligne 12 - ligne 24	1
Α	EP 0 522 703 A (GEN ELECTRIC) 13 janvier 1993 (1993-01-13) revendications 1,2 -/	1

20 septembre 2000  Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale  Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,  Fax: (+31-70) 340-3018	04/10/2000 Fonctionnaire autorisé  Depijper, R				
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale				
Cu agres cette date  1. document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  1. document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens  1. document publié avant la date de dépôt international, mais	"X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peu être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément.  "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier  "&" document qui fait partie de la même famille de brevets				
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	"T" document utérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention				

1

Catégories spéciales de documents cités:

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

# RAPPORT DE RICHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 00/01571

C (suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages	pertinenta	no. des revendications visées
	the state of the s	, por anom	The des fever success viscess
A	FR 2 757 530 A (RHONE POULENC CHIMIE) 26 juin 1998 (1998-06-26) revendication 1		1
A	FR 2 757 530 A (RHONE POULENC CHIMIE) 26 juin 1998 (1998-06-26) revendication 1  EP 0 539 234 A (THREE BOND CO LTD) 28 avril 1993 (1993-04-28) revendications 1-5		1

# RAPPORT DE RECHECHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs a. ...nembres de familles de brevets

Demr Internationale No PCT/FR 00/01571

Document brevet cité au rapport de recherch	-	Date de publication	Membre(s) de l famille de brevet		Date de publication
FR 2757870	A	03-07-1998	AU 57691 BR 97141 EP 09485 WO 98294 JP 20005083 PL 3343	98 A 66 A 98 A 71 T	31-07-1998 28-03-2000 13-10-1999 09-07-1998 04-07-2000 28-02-2000
WO 9735924	Α	02-10-1997	FR 27464	07 A	26-09-1997
EP 0522703	Α	13-01-1993	FI 9225 JP 51947		05-12-1992 03-08-1993
FR 2757530	A	26-06-1998	AU 55653 WO 98286		17-07-1998 02-07-1998
EP 0539234	A	28-04-1993	JP 512520 DE 6921810 DE 6921810 US 534080	05 D 05 T	21-05-1993 17-04-1997 19-06-1997 23-08-1994

